



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

amat.

amat. gen. lib.

The University of Chicago
Libraries



The University of Chicago
Libraries



THE UNIVERSITY OF
ARCHIV LIBRARIES

II

FÜR

LARYNGOLOGIE

UND

RHINOLOGIE.

BEGRÜNDET VON **BERNHARD FRÄNKEL.**

HERAUSGEGEBEN VON

PROF. DR. O. CHIARI,

K. K. HOFRAT, ORD. PROF., VOR-
STAND DER KLINIK FÜR KEHL-
KOPF- UND NASENKRANKHEITEN
AN DER UNIVERSITÄT WIEN.

PROF. DR. GEORG FINDER,
BERLIN.

PROF. DR. PAUL GERBER,

A. O. PROF., DIREKTOR DER POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE AN DER UNIVERSITÄT
KÖNIGSBERG I. PR.

PROF. DR. O. KAHLER,

A. O. PROF., DIREKTOR DER UNI-
VERSITÄTS-KLINIK UND POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE IN FREIBURG I. B.

PROF. DR. G. KHLIAN,

GEH. MED.-RAT, ORD. PROF.,
DIREKTOR D. KLINIK U. POLI-
KLINIK FÜR HALS- U. NASEN-
KRANKE AN D. UNIV. BERLIN.

PROF. DR. H. NEUMAYER,

A. O. PROF., VORSTAND D. LARYNGO-
RHINOLOGISCHEN POLIKLINIK AN
DER UNIVERSITÄT MÜNCHEN.

PROF. DR. O. SEIFERT,

A. O. PROF., VORSTAND DER UNIV.-
POLIKLINIK FÜR NASEN- U. KEHL-
KOPFKRANKE IN WÜRZBURG.

PROF. DR. G. SPIESS,

GEH. MED.-RAT, ORD. PROF., DIREKTOR
D. UNIV.-KLINIK U. POLIKLINIK F. HALS-
U. NASENKRANKE FRANKFURT A./M.

REDIGIERT VON **G. FINDER.**

Einunddreissigster Band.

Mit 10 Tafeln und 58 Textfiguren.

BERLIN 1918.

VERLAG VON AUGUST HIRSCHWALD.

NW. 7. UNTER DEN LINDEN 68.



REF

Inhalt.

	Seite
I. Betrachtungen über die Arbeiten von Ernst Oppikofer und Jean Louis Burckhardt, L. Neufeld und K. Salomonsen im Archiv für Laryngo-Rhinologie, 30. Bd., Heft 1 u. 3, behandelnd die Stellung des <i>Coccobacillus foetidus ozaenae</i> zur genuinen Ozaena. Von Dr. Gustav Hofer (Wien)	1
II. Kritisches zur Lehre von der nasalen Reflexneurose. Von Prof. Dr. A. Kuttner (Berlin).	22
III. Ueber Lymphangiome der Zunge. Von Assistenzarzt Dr. Janowitz (Königsberg i. Pr.)	39
IV. Klinische Studien an Diphtheriebazillenträgern und deren Behandlung. Von Privatdozent Dr. med. Willy Pfeiffer (Frankfurt a. M.).	52
V. Operative Behandlung atrophischer Zustände des Naseninnern. Von Dr. A. Lautenschläger (Berlin). (Mit 1 Textfigur.) . . .	103
VI. Ein einfaches Enthaarungsverfahren bei Stirnlappenplastik. Von Aurelius Réthi (Budapest). (Mit 4 Textfiguren.)	109
VII. Ueber die Arterien der Tonsille. Von Robert Lund (Kopenhagen). (Mit 2 Textfiguren.)	114
VIII. Die respiratorischen Bewegungen des Kehlkopfes. (II. Teil.) Von Dr. P. J. Mink in Utrecht. (Mit 7 Textfiguren.)	125
IX. Kleine Mitteilungen.	
1. Zur Kasuistik der seltenen Fremdkörper in der Nase. Von Prof. Dr. Otto Seifert in Würzburg. (Mit 2 Textfiguren.) . . .	148
2. Kugelmantel in der Kieferhöhle. Von H. de Groot (Utrecht). (Mit 1 Textfigur.)	152
X. Untersuchungen über die ätiologische und therapeutische Bedeutung des <i>Coccobacillus foetidus ozaenae</i> Perez-Hofer. Von Dr. Karl Amersbach (Freiburg i. Br.). (Hierzu Tafeln I und II und 2 Textfiguren.)	155
XI. Ueber den augenblicklichen Stand der Ozaenafrage. Von A. Kuttner (Berlin)	271
XII. Neue Erkenntnisse in der Ozaenafrage. Von Dr. A. Lautenschläger (Berlin)	283
XIII. Ueber die sogenannte tuberkulöse Perichondritis des Kehldeckels. Von Prof. Gerber (Königsberg). (Mit 7 Textfiguren.)	290
XIV. Aus Hypophysengewebe bestehender retropharyngealer Tumor. Von Frithjof Leegaard (Kristiania). (Mit 2 Textfiguren.) . . .	297
XV. Die nasale Dysmenorrhoe sowie die nasalrespiratorischen Druck- und Saugwirkungen auf die Bauchorgane überhaupt. Von Dr. Otto Müller (Lehe). (Mit 2 Textfiguren.)	305

	Seite
XVI. Ueber funktionelle Stimmstörungen im Heeresdienst. Von Dr. Nadoleczny (München). (Mit 3 Textfiguren.)	347
XVII. Eine neue Methode zur Diagnose, Therapie und Demonstration psychogener Stimmstörungen. Von Dr. K. Ulrich (Basel)	377
XVIII. Kleine Mitteilung. Ueber einen Fall von Laryngospasmus bei zirkumskriptier Erkrankung der Trachea. Von Dr. Gustav Bradt (Berlin)	383
XIX. Zur Vakzinebehandlung der Ozaena. Von Hofrat Prof. Dr. O. Frh. v. Chiari (Wien)	387
XX. Ueber die Grundlagen der Behandlung von Stimmstörungen mit harmonischer Vibration. Von Hermann Gutzmann (Berlin). (Mit 14 Textfiguren.)	389
XXI. Zur Kenntnis der Basalzellenkrebse der Nase, der Nebenhöhlen, des Kehlkopfes und der Trachea. Von Prof. E. Krompacher (Budapest). (Hierzu Tafeln III—V.)	443
XXII. Die Operation der Stirnhöhle nach Szamoylenko's Vorschlag. Von Prof. F. Kretschmann (Magdeburg). (Mit 1 Textfigur.)	461
XXIII. Stimmbanderkrankungen bei Kriegsteilnehmern. Von Prof. Dr. Streit (zurzeit im Felde)	473
XXIV. Zur Frage der myopathischen Kehlkopflähmung. Von Prof. Dr. C. Hart (Berlin-Schöneberg). (Mit 2 Textfiguren.)	481
XXV. Eine typische Schussverletzung der Nase. Von Dr. R. Imhofer (Prag). (Hierzu Tafel VI und 3 Textfiguren.)	488
XXVI. Die Schleimhautveränderungen der oberen Luftwege beim „Boeck-schen Sarkoid“ und ihre Stellung zum Lupus pernio. Von Dr. K. Ulrich (Basel). (Hierzu Tafeln VII und VIII.)	506
XXVII. Geschichte der Kriegschirurgie des Halses. Von Dr. C. Kassel (Posen)	535
XXVIII. Kombination von Karzinom und Tuberkulose im Kehlkopfe. Von Dr. Z. von Lénárt (Budapest)	586
XXIX. Weitere Erfahrungen mit der endonasalen Eröffnung des Tränensackes nach West-Polyák. Von Dr. G. F. Rochat und Dr. C. E. Benjamins (Utrecht). (Mit 3 Textfiguren.)	591
XXX. Ueber Schleimhautpemphigus. Von Prof. Dr. Thost (Hamburg-Eppendorf). (Hierzu Tafel IX und 2 Textfiguren.)	599
XXXI. Der angeborene Verschluss der Choanen. Von Prof. W. Berblinger (Marburg). (Hierzu Tafel X.)	632
XXXII. Berichtigung. Von Aurel Réthi (Budapest)	648
Ottokar v. Chiari †	649

I.

Aus der Universitätsklinik für Kehlkopf- und Nasenkrankheiten in Wien
(Vorstand: Hofrat Prof. Dr. O. Chiari).

Betrachtungen über die Arbeiten von Ernst Oppikofer und Jean Louis Burckhardt, L. Neufeld und K. Salomonsen im Archiv für Laryngo-Rhinologie, 30. Bd., Heft 1 u. 3, behandelnd die Stellung des *Coccobacillus foetidus* ozaenae zur genuinen Ozaena.

Von

Dr. Gustav Hofer.

Ich dachte vorerst noch nicht daran, zu den eingangs zitierten Untersuchungen Stellung zu nehmen, weil ich einerseits eine grössere Anzahl von Arbeiten über diesen Gegenstand abwarten wollte und andererseits, speziell was die Untersuchungen von Burckhardt und Oppikofer, sowie diejenigen von Salomonsen betrifft, nicht glaube, dass sie für den in die Materie eingeweihten grössten Teil der Rhinologen eine sichere Unterstützung dessen abgeben, was die genannten Autoren zu beweisen beabsichtigt haben. Ich erachte mich allerdings selbst von einer gewissen Schuld in dieser Sache nicht frei, da ich in meiner Mitteilung im Jahre 1913 in Berücksichtigung gewisser von mir beobachteter Tatsachen vielleicht das Positive zu sehr in den Vordergrund gestellt und die Schwierigkeit der Untersuchung zu wenig detailliert besprochen zu haben glaube. Die Folge davon durfte naturgemäss eine Unterschätzung der Schwierigkeiten sein und wurde auch damit dem Nachuntersucher nicht nur eine wirksame Hilfe entzogen, sondern hat vielleicht auch ein gewisses Vorurteil gegen die Sache gezeitigt. Wenn ich im Nachfolgenden die erschienenen Untersuchungen im Einzelnen besprechen will, so geschieht dies lediglich zu dem Zwecke, um einerseits das Versäumte nachzuholen, andererseits aber auch, um zu verhindern, dass ein zu langes Schweigen als eine Anerkennung der Kritik aufgefasst werden könnte.

Die Untersuchungen, die seit dem Jahre 1913 erschienen sind, sind folgende: Safranek (Wiener med. Klinik, 1914, Nr. 30), Greif, Referat im Zentralblatt f. Ohrenheilkunde, Oppikofer und Burckhardt, L. Neufeld und Salomonsen, S. Mazza-Buenos Aires.

Von diesen verhalten sich die Untersuchungen von Burckhardt und Oppikofer und jene von Salomonsen gegenüber den Befunden von Perez

und mir vollständig ablehnend. Neufeld lässt die Ansicht über die Rhinophilie des Perez-Bazillus fallen, anerkennt denselben aber als den Erreger des Fötors. Safranek und Mazza bestätigen die Befunde, während die Arbeiten von Greif mir nur im Referate zugänglich sind und sich daher zu einer eingehenden Besprechung nicht eignen.

Ich beginne mit den Untersuchungen von Burckhardt und Oppikofer. Die beiden Autoren haben von mir zwei Stämme des Mikroben, und zwar Stamm 1 und Stamm „Steffi“ bezogen und nun mit diesen Stämmen ihre Tierversuche ausgeführt. Burckhardt und Oppikofer analysierten zunächst die ihnen von mir gesendeten Kulturen und es findet sich in einer Fussnote die Bemerkung, dass sich ein ihnen von mir gesandter Stamm als beweglich erwies. Auf eine Anfrage hin erklärte ich denselben als möglicherweise verunreinigt. Da alle von mir gezüchteten Kulturen bei Laboratoriumstemperatur sich als unbeweglich gezeigt hatten, erschien mir der Nachweis von Bewegungen in der Kultur als für einen Teststamm zumindest nicht geeignet. Weiter ergab die Untersuchung der beiden Autoren keine Harnstoffvergärung. Aus meinem Protokoll über die Züchtung der beiden abgesandten Stämme finde ich die Ammoniakbildung bei Stamm 1 als nach 12 Stunden schon sehr stark verzeichnet, bei Stamm Steffi nach derselben Zeit eine deutliche alkalische Reaktion, nach mehreren Tagen jedoch leicht nachweisbares Ammoniak.

Die Bemerkung der Autoren über den Geruch der Kulturen ist folgendermassen wiedergegeben: „Uns schien er nicht charakteristisch, sondern ähnlich dem vieler anderer Bakterien; wenn wir aber von der Rolle des Bakteriums als Ozaenaerreger überzeugt gewesen wären, so hätten wir vielleicht auch den typischen Ozaenageruch zu bemerken geglaubt.“ Die Autoren bemerken aber weiterhin, dass Perez und ich die Angabe machen, dass ältere Stämme den Geruch verlieren. Die beiden gesandten Stämme waren mehrere Monate isoliert, also im Sinne unserer Forderung absolut ältere Stämme. Die Autoren bemerken weiter, dass es nicht angehe, wie dies Perez getan, das Bakterium einfach nach dem Geruche zu charakterisieren. Hierzu sei hervorgehoben: Die serologischen Untersuchungsmethoden standen Perez bei seinen Untersuchungen im Jahre 1900 und 1901 noch nicht zur Verfügung. Die kulturellen Merkmale sind nicht so absolut konstant und gleichzeitig nicht so vielfältig, dass sie eine Erkennung für die schwierige Züchtung abgeben, deshalb liess sich Perez bei seinen Arbeiten von dem Geruch in Mischkulturen leiten, und es fiel ihm nicht etwa bei, dieses Merkmal als absolutes Erfordernis hinzustellen; er wollte vielmehr diese Tatsache als Hilfsmittel dem Nachuntersucher an die Hand geben, und ich kann versichern, dass mir bei meinen Untersuchungen dieser Behelf von grossem Nutzen war. Ueber die geruchlosen Perez-Stämme und die Ozaena sine foetore soll später noch gesprochen werden.

Ob es eine Ozaena sine foetore gibt? Von vielen Seiten wird dies angenommen, und Perez findet Stämme des Kokkobazillus, die keinen

Fötör in der Kultur nachweisen lassen. Für mich ist es eine ausgemachte Tatsache, dass die Entwicklung des Fötors immer mit der Lebenstätigkeit des Kokkobazillus verknüpft ist, und ich nehme an, dass bei dem in der Reinkultur weiter nachweisbaren Geruch, der mit der Zeit verschwindet, eben wichtige Stoffe in Wegfall kommen, die der Mikrobe fermentativ zerlegt. So kommt es, dass bei der Vakzination durch Gegenaktion ohne Verflüssigung des Sekretes der Geruch schwinden kann und dass bei der exquisit chronisch verlaufenden Ozaena lange Intervalle ohne starke Fötorentwicklung durch Abschwächung und Störung der Fermentation des Virus beobachtet werden. Ich kann aber an einem Material von über 200 Fällen von typischer Ozaena aller Lebensalter keinen Fall aufweisen, bei dem mir nicht das einmal gewesene Vorhandensein von sehr üblem Geruch vom Patienten selbst oder dessen Umgebung mitgeteilt worden wäre. Auf die sicher komplizierte Frage der Rolle der Mischinfektion braucht hier nicht näher eingegangen zu werden.

• Nun reihen Burckhardt und Oppikofer das Stäbchen, wie sie sich ausdrücken, ohne weiteres in die Gruppe des Friedländer'schen Bazillus ein, mit welchem Recht, ist mir nicht klar. Die Traubenzuckervergärung und die inkonstante Milchzuckervergärung bilden das alleinige Merkmal, das das Bakterium Perez' mit der zitierten Gruppe gemeinsam hat, aber schon daran sehen wir, wie wenig präzise eine Einteilung nach kulturellen Merkmalen allein ist. Gerade die Einteilung zur Gruppe Friedländer halte ich für besonders unglücklich. Die Polfärbung wird als zweites Merkmal von den Untersuchern herangezogen, und gerade dieses Merkmal ist so vielen mit der Gruppe gar nicht verwandten Arten gemeinsam, dass es für die beabsichtigte Verwandtschaftserklärung mit der Friedländer-Gruppe gar nicht herangezogen werden kann. Das Fehlen der Schleim- und Kapselbakterien wird von den Autoren anerkannt, jedoch die vollständig verschiedenen Eigenschaften in Bezug auf Pathogenese bei Tieren (Mäusen, Meerschweinchen) werden nicht erwähnt. Die ganz verschiedenen serologischen Eigenschaften, die keineswegs übereinstimmenden Kulturmerkmale usw. geben daher nicht das Recht, das Perez'sche Bakterium als eine Variante oder Mutante, aber auch nicht als nahe verwandt mit dem Abel'schen Bazillus zu bezeichnen.

Es folgen die Versuchsprotokolle:

Tier 7: Stamm Steffi, intravenös, mehrmals injiziert, keine Nasensymptome.

Tier 8: Stamm Steffi, intravenös. Erkrankung allgemein, leichte Sekretion, dieselbe geht zurück. Nach 3 Monaten getötet. Nasenschleimhaut stark entzündet (histologische Untersuchung).

Tier 9: Stamm Steffi, intravenös, ohne Erkrankung, nach 3 Monaten Nase normal. Histologisch in der Nase Zeichen von starker Entzündung mit Blut. Kultur in Leber und Uterus gefunden.

Kaninchen 10: Stamm 1, intravenös, Nase leicht gerötet; nach 4 Tagen gestorben, keine Veränderungen.

Kaninchen 11: Stamm 1, intravenös, ohne Befund.

Kaninchen 12: Stamm 1, intravenös, Nase nach einem Tage stark verklebt mit Borken, leichte Rötung an der Scheidewand, nach 3 Tagen in der Nase gelbliches, eingetrocknetes Sekret, Luftröhren gerötet, das Bakterium in der Nase nicht gefunden, histologisch Nasenschleimhaut nichts. Trachealschleimhaut entzündet.

Kaninchen 13: Stamm Steffi, intravenös, nach 3 Wochen ohne Befund. Das Bakterium wird nicht gefunden, nach der Sektion an der Nasenschleimhaut histologisch Zeichen von Entzündung, Schleimhäute verdickt.

Kaninchen 14: Stamm Steffi, intravenös, nach 4 Monaten ergibt die Sektion keinen Befund in Bezug auf die Nasenschleimhaut.

Kaninchen 15: Nase dauernd ohne Befund, das Bakterium wird nicht gefunden, nur viel weisse Blutzellen an der Oberfläche der Schleimhaut.

Kaninchen 16: Ohne Befund nach Injektion vom Stamm 1. Ebenso Kaninchen 17.

Kaninchen 20: Stamm 1, intravenös, nach 3 Tagen gestorben, Muscheln gerötet, Bakterium wird in der Nase nicht gefunden.

Kaninchen 21: Stamm Steffi; Nase bleibt ohne Befund. Bakterium wird nach der Sektion in der Nase nicht gefunden.

Kaninchen 22: Tierpassage von Stamm 1, ergibt keinen Befund.

Kaninchen 23: Stamm Steffi, intravenös; nach 24 Stunden Nase leicht mit Sekret verklebt. Nach 3 Monaten ergibt die Sektion: die Ohren sind mit gelblichen Krusten erfüllt. In der Nasenschleimhaut keine Zeichen von Entzündung.

Kaninchen 24: Stamm Steffi; Tierpassage. Nach 12 Stunden in der Nase Borken. Die Sektion ergibt keine Veränderung der Nase.

Kaninchen 25: Stamm 1, intravenös; nach 24 Stunden Nase mit Borken verklebt, verschwinden bald. Nasenschleimhaut nach der Sektion Zeichen von Entzündung.

Kaninchen 26: Stamm Steffi, intravenös. Nach 24 Stunden Nase feucht, Luftröhren stark gerötet. Bei der Sektion Nasenschleimhaut ohne Befund.

Kaninchen 27: *Bacterium pseudotuberculosis* Rodentium, intravenös, etwas Ausfluss aus der Nase, nach 12 Stunden einige Borken. Sektion. Nase zeigt starke Füllung der Gefässe, Schleimhaut nicht verdickt, keine weissen Blutzellen.

Kaninchen 28: Dasselbe Bakterium, andere Kultur, intravenös. Nach 12 Stunden wässeriger Ausfluss aus der Nase, keine Borken. Mikroskopische Untersuchung: Gefässe stark gefüllt, kein Exsudat.

Kaninchen 29: *Bacterium cuniculisepticum*, intravenös: nach wenigen Stunden Tod, etwas wässriges Sekret aus der Nase. Die mikroskopische Untersuchung der Nasenschleimhaut ergibt etwas weisse Blutzellen und Schleim.

Kaninchen 30: Dasselbe Bakterium, ein anderer Stamm, ergibt keinen Befund.

Kaninchen 31: Dasselbe Bakterium, schwächere Dosis, nach 24 Stunden Tod, etwas Borken in der Nase und klare Flüssigkeit. Nase ohne Befund. Mikroskopische Untersuchung zeigt etwas gefüllte Gefässe in der Nasenschleimhaut.

Kaninchen 32: *Bacterium cuniculicida*, intravenös. Schleimhaut gerötet. Mikroskopische Untersuchung. Nasenschleimhaut zeigt Hyperämie, keine Rhinitis, kein Exsudat.

Kaninchen 33: Dasselbe Bakterium, andere Kultur, intravenös, Verklebung des linken Nasenloches mit Borken. Nach 24 Stunden Sektion. Mikroskopische Untersuchung zeigt etwas Hyperämie und etwas weisse Blutzellen und Schleim.

Kaninchen . . , einmal zu Versuchszwecken verwendet vor Monaten: Plötzliches Auftreten von Schnupfen ohne Injektion, in der Nase Eiter, Schleimhäute gerötet. Mikroskopische Untersuchung der Nase ergibt wenig Exsudat, starke Gefässfüllung, Lymphozyten.

Kaninchen 34: Intravenös 1 Oese, keine Erkrankung.

Kaninchen 35: Die Mischkulturen des vorletzten Tieres, Bouillonkultur eingespritzt, intravenös, 24 Stunden nachher gestorben. Sektion. Nasenschleimhaut stark gerötet, besonders die vorderen Muscheln. Mikroskopisch etwas Exsudat, Gefässfüllung, Vermehrung der weissen Blutzellen.

Kaninchen 36: 1 Proteusstäbchen von Tier 35, Bouillonkultur, 2 ccm intravenös. Nach 24 Stunden starker Ausfluss aus der Nase.

Kaninchen 22 und 36 ergaben: Tier 22 litt an spontanem starken Schnupfen und zeigt bei der Sektion eine Lungenentzündung, aus der das Proteusstäbchen isoliert wird. Das Proteusstäbchen bewirkt bei zwei anderen Tieren schnellen Tod mit Nasenkatarrh.

Schluss: Das Bakterium macht septische Infektion mit ausgesprochenen Nasenerscheinungen.

Meerschweinchen: Intraperitoneal Stamm Steffi, bleibt gesund, ebenso mit Stamm 1 das Meerschweinchen 19. — Meerschweinchen 37. Ozaenastamm 1, Tierpassage in die Bauchhöhle. Tier stirbt. Im Abstrich des Bauchfelles zeigen sich Stäbchen mit Polfärbung. — Meerschweinchen 38. Stamm Steffi, Tierpassage. Befund ähnlich wie bei Tier 37.

Aus diesen Befunden schliessen die Autoren folgendes: 1. Es trat nirgends eine Atrophie auf. Sie fanden das injizierte Bakterium niemals im Nasenschleim. Die Veränderungen, welche aus den Protokollen hervorgehen, werden als vollständig negativ angesehen. Weiter sagen sie, „dass die Stämme, die wir von Hofer bezogen, nicht ihre Virulenz verloren hatten, geht daraus hervor, dass bei genügend höherer Dosis sich eine Allgemeinerkrankung entwickelt, diese lässt sich auch nachweisen. In einigen Fällen konnten wir allerdings das Bakterium nicht finden, es kann daher als Todesursache nicht angesehen werden.“

Nach diesen Befunden geht hervor, dass die Erkrankung von Nasen und Luftröhren erst in letzter Linie in Betracht zu ziehen ist. Dazu werden die Fälle mit Injektion von anderen Bakterien herangezogen. Die Veränderungen werden als zumindest gleichwertig bezeichnet wie bei der Injektion der untersuchten Stämme. Besonders der Fall mit den Proteusstäbchen ergibt nach den Untersuchern zumindest dieselbe Rhinophilie, wie das Bakterium von Perez.

Hier machen wir zunächst einmal Halt, um diese Untersuchungen etwas näher ins Auge zu fassen. — Es kann nicht geleugnet werden, dass in keinem einzigen Falle die Versuchstiere schwerere Veränderungen der Nasenschleimhäute und der Muscheln aufwiesen, bei genauer Durchsicht der Protokolle aber fällt schon auf, dass besonders die mikroskopische Untersuchung denn doch nach der Injektion der Perez'schen Bazillen Veränderungen ergibt, welche in einer Vermehrung der weissen Blutzellen, Exsudat, kurz, die in einer stärkeren entzündlichen Reaktion der Nasen-

schleimhaut sich kundtun. Vergleiche die Tiere 8, 10, 13, 15, 23, 25 mit den Tieren 28, 30, 31, 32, 34. Makroskopisch allerdings scheinen die Befunde weder von der ersten Serie noch auch von der zweiten Serie irgend welche besondere Unterschiede zu zeigen.

Zu bemerken ist noch, dass es sich nicht durchwegs um ganz ausgewachsene Tiere handelte, wiewohl die Mehrzahl derselben grössere Exemplare darstellt.

Worauf das Fehlen von schwereren Erscheinungen nach der Injektion der Stämme zurückzuführen ist, kann ich natürlich nicht angeben, und mit der Ansicht, dass es sich um eine Verminderung der Virulenz handelt, kann trotz des Einwandes von Burckhardt und Oppikofer nicht zurückgehalten werden. Wenn das Bakterium ausgesprochen rhinophil ist, so ist damit nicht gesagt, dass eine Kultur, welche Monate lang auf künstlichem Nährboden gezüchtet worden ist, diese Eigenschaft noch besitzen muss. Wir wissen vorläufig gar nicht mit Sicherheit anzugeben, was die Ursache der von Perez und mir beobachteten Rhinophilie ist. Sicher sind es nicht mechanische Ursachen allein, sondern wir sind förmlich gezwungen, anzunehmen, dass dieselbe auch in einer fermentativen oder sonstigen allgemein chemischen Grundlage zu suchen ist. Diese erklärt sich schon aus der Tatsache, dass Filtrate der Kulturen des Perez-Bazillus, welche zum Studium der Toxizität von mir vorgenommen worden waren, ebenfalls typische Veränderungen an den vorderen Muscheln nach intravenöser Injektion des Toxins ergaben, allerdings nur zu der Zeit, als diese Stämme noch frisch gezüchtet waren. Es wäre doch sehr naiv, anzunehmen, dass ein Bakterium, in grösserer Menge Tieren in die Blutbahn injiziert, wenn es überhaupt für ein Organ krankmachend wirkt, nicht auch zu einer weitergreifenden Infektion führen könne.

Von den Untersuchungen von Kraus und seinen Mitarbeitern mit Dysenterie und der Lokalisation des Toxins im Darme weiss ich aus eigener Erfahrung und Anschauung, dass ältere Stämme sehr häufig zu versagen pflegen. Gar nicht erwähnt soll hier werden, dass in den Arbeiten von Neufeld und Salomonsen, welche im Folgenden zur Erörterung kommen werden, zu einem scheinbar späteren Termin noch viel stärkere Reaktionen, als dies Burckhardt und Oppikofer sahen, zu finden waren. Es ist gewiss nicht zu leugnen, dass sowohl Perez wie mir solche Versager bei den Untersuchungen oft vorgekommen sind, aber dies beweist doch nicht, dass die ganze Tatsache zu verneinen ist, und gerade aus diesem Grunde dürfen Burckhardt und Oppikofer schon nicht so weitgehende Schlüsse ziehen, wie sie es tatsächlich in der Folge getan haben. Nun kommt aber noch dazu, dass die Autoren den Bazillus auch im Nasenschleim nicht gefunden haben wollen; wie die Suche nach demselben vorgenommen worden ist, darüber geben die Protokolle keinen Aufschluss. Bei vielen Tieren vermisste ich überhaupt die protokollarischen Angaben, dass nach dem Bakterium gesucht wurde; ich nehme aber trotzdem an, dass mit allem Rüstzeug der Kultur darnach gesucht wurde. Es kommen dann jene Tatsachen in Betracht, welche bei der später folgenden Arbeit von

Salomonsen im Detail beschrieben werden, wobei noch als sehr auffällig angeführt werden muss, dass sowohl meine eigenen Untersuchungen als auch die Untersuchungen von Neufeld und Salomonsen die Bakterien nach künstlicher Infektion mit Reinkulturen mehr oder weniger häufig finden konnten. Bei jenen hohen Dosen, welche die Untersucher Burkhardt und Oppikofer den Tieren einverleibt haben, musste das Bakterium gefunden werden können.

Die Epikrise in der Arbeit von Burkhardt und Oppikofer spricht zunächst von der Kritik, die die Arbeiten von Perez herausfordern. Hierbei fällt der Satz auf, in welchem die Autoren Perez den Vorwurf machen, er habe es unterlassen, anzugeben, ob der Bazillus ausser in der Nase auch im Blute gesucht wurde. Die Forderung dieser Angabe muss gewiss anerkannt werden; welche besondere Bedeutung aber die von den Untersuchern so ausserordentlich betonte allgemeine Erkrankung haben soll bei Einverleibung von so hohen Kultur Dosen, ist mir nicht erklärlich. Das Fehlen der Angabe von Perez über die Anzahl der Kulturen, die er zu seinen Versuchen benützt hat, und die genaue Definition der Anzahl der Tiere, die ihm Atrophie ergaben, ist als Einwand gerechtfertigt. Dass der Ozaenagestank, der in den Nährböden nachweisbar ist, beim Tier nicht beobachtet werden kann, ist doch kein Einwand, der gegen die Tatsache, dass die Kultur den Geruch verbreitet, geführt werden kann. Wir wissen ja auch beim Menschen, dass der Geruch sich nicht mit dem Beginne der Erkrankung einstellt und dass erst mit fortschreitender Atrophie der Geruch bemerkbar wird. Dazu kommt die Tatsache, dass der Geruch erst bei Eintrocknung des Sekretes sich zeigt, was bei den Tieren schon mehr oder weniger wegfällt. Dass man bei Beurteilung von Tierversuchen gegenüber den menschlichen Befunden reserviert sein muss, ist selbstverständlich; man muss aber andererseits auch die Unterschiede, welche die strenge Abgrenzung der Erkrankung bei Mensch und Tier zeitigen, nicht zu sehr in den Vordergrund schieben.

Den Einwand, dass nur junge Tiere die Atrophie aufweisen, kann, ich nicht bestätigen. Die noch in meinem Besitze befindlichen Präparate beweisen, dass auch vollständig ausgewachsene Tiere Atrophie aufweisen können.

Dass die Nasenerkrankung nach Injektion des Perez'schen Bazillus bei jungen Tieren leichter zu einer Atrophie führen kann, wäre an sich nicht besonders auffallend und würde ja insofern mit der menschlichen Erkrankung den Vergleich bestehen können, als ja die menschliche Erkrankung in den meisten Fällen ihren Anfang in den Kinderjahren oder überhaupt in jungen Jahren nimmt.

Dass die Resultate von Greif, der die Allgemeininfektion bei der Injektion sah, schon als den Befunden von Perez und mir entgegengesetzt zu bezeichnen sind, kann mit dem früher Gesagten, betreffend die Bedeutung der Allgemeininfektion, nicht anerkannt werden. Ein weiterer Schluss der Autoren betrifft die Tatsache, dass wenigstens bei älteren Kaninchen die Nasensymptome in letzter Linie zu verzeichnen sind. Vorerst hätten an-

gesichts der zurzeit bereits vorliegenden Untersuchung von Perez und mir sowie auch von Safranek, die Autoren, nachdem sie nur 2 Stämme benützt haben, über deren Alter sie sich doch hätten orientieren sollen, ihre Schlüsse nicht so weit führen dürfen. Tatsächlich habe ich den Beweis in den Händen, wie schon gesagt, dass ausgewachsene Tiere ebenfalls zu einer atropischen Rhinitis zu bringen sind.

Die nun folgende Auseinandersetzung über Nasenkatarrhe bei Kaninchen, ferner die Angaben Hedinger's über die Rhinitis bei Trypanosomen und die angeblich spontanen Schnupfen bei Injektion von anderen Bakterien, können nicht gegen die Eigenschaften des Perez'schen Bazillus als Beweis angeführt werden; 1. bewirkten die Bakterien der Autoren, mit Ausnahme vielleicht des Proteus-Stäbchens, überhaupt keine stärkeren Entzündungen der Nasenschleimhäute (histologischer Befund), und dann wäre es nochmals naiv anzunehmen, dass nicht auch andere Bakterien bei der vorhandenen Möglichkeit, dass überhaupt Bakterien durch die Schleimhaut ausgeschieden werden können, eine leichte Alteration der Nasenschleimhaut bewirken können. Es kommt ja noch dazu, dass eben eine seröse Nasenabsonderung nicht notwendig immer von der Nase selbst ihren Ausgang nehmen muss. — Ueber den Einwand von Burckhardt und Oppikofer, dass der Bazillus von Perez unter 22 Fällen nur in 8 Fällen nachgewiesen werden konnte, verweise ich auf die bei der Besprechung der Arbeiten von Salomonsen genau wiedergegebenen Erörterungen.

Soviel ich aus den Untersuchungen von Perez und aus seinen mündlichen Aussagen weiss, hat er wohl bei der Untersuchung von Ozaenafamilien das Auftreten von schweren Rhinitiden ohne starke Atrophie bei gleichzeitigem Vorhandensein von deutlichen Fällen in derselben Familie als dasselbe Krankheitsbild angesehen. Zu seinen Untersuchungen dienten aber sowohl ihm wie mir doch nur ausgesprochene Fälle, und gar merkwürdig mutet es an, wenn Burckhardt und Oppikofer auf Grund dieser Annahme es als erwiesen erachten, dass der Bazillus sich auch bei nicht Ozaenakranken vorfindet. Wiewohl hierüber noch keine Tatsachen mitgeteilt sind, wäre das Vorhandensein von Bakterien in gesunden Nasen, in deren Familien sogar noch Erkrankungen von Ozaena vorgekommen sind, gar nichts Besonderes und dies umsomehr, als die Erkrankungsmöglichkeit sicherlich keine so leichte ist. — Weiter zitieren die Autoren die Arbeit von Greif, der in einem von fünf Fällen den Bazillus nachgewiesen fand, ferner Grünwald, der diesen Nachweis nicht erbringen kann.

Der Schluss der Autoren ist endlich der, dass der Bazillus also in vielen Fällen fehlt. Dieser Einwand kann mit den nachfolgenden Ausführungen bei der Besprechung der Arbeit von Salomonsen, ich glaube absolut einwandfrei, widerlegt werden.

Ueber die von Perez behauptete Ansteckungsmöglichkeit durch Hunde urteilen Burckhardt und Oppikofer, dass dieser Schluss als sehr gewagt zu bezeichnen ist. — Das Anführen von 100 Fällen, in

welchen die Autoren niemals eine Ansteckung durch den Hund hätten nachweisen können, schliesst naturgemäss deren Möglichkeit nicht aus. Perez fand den Bazillus beim Hunde und zwar beim nichtkranken Hunde. Ebenso ist es mir gelungen, beim nichtkranken Hunde im Nasenschleim den Bazillus nachzuweisen und zwar in einem von fünf Fällen. Hierbei liess sich aber auch in zwei weiteren Fällen durch die Anwesenheit des typischen Geruches, durch die mikroskopische Untersuchung, und wie ich es schon bei Besprechung der Züchtung näher auseinandersetzen werde, durch die Agglutination der Bazillus nachweisen. So steht fest, dass man die Ansteckungsmöglichkeit durch den Hund, sobald man an die ätiologische Bedeutung glaubt, als möglich zugestehen muss; es ist höchstens gewagt zu behaupten, dass der Hund die einzige Infektionsquelle für die Ozaena bildet, mit Ausnahme des kranken oder eventuell des Bazillen tragenden Menschen.

Bei der grossen Anzahl von Ozaenafällen, welche ich anamnestisch auf die Infektionsmöglichkeit durch den Hund geprüft habe, ist mir in 3 Fällen von etwa 120 die Möglichkeit von den Angehörigen der Patienten (es waren Kinder), zugestanden worden. — Dass ich bei der Erhebung dieses Punktes die Patienten nicht durch plumpe Fragen zu einem leichtfertigen Geständnis gezwungen habe, dafür, glaube ich, muss die Versicherung des Gegenteils von meiner Seite genügen.

Das Schlusskapitel von Burckhardt und Oppikofer behandelt die von Kofler und mir angegebenen Resultate der von uns getübten und empfohlenen Vaccinebehandlung der Ozaena mit dem Perez'schen Bazillus. Die Autoren geben hiebei an, dass sie keine Gelegenheit hätten, eine eigene Erfahrung in diesem Punkte zu sammeln, sie finden es aber für gut, darauf hinzuweisen, dass sich erfahrene Praktiker sehr häufig durch momentane Besserungen auf Grund einer eingeleiteten Therapie täuschen lassen. . . Sie zitieren die Resultate nach Injektion von Diphtherieserum, die früher viel getübt wurde, und endlich die Resultate von Cobb und Nagle mit einer Vaccine aus dem Abel'schen Bazillus. — In Bezug auf die Erfahrungen mit Injektion von artfremdem Eiweiss bei verschiedenen Entzündungszuständen, glaube ich mit dem Gesagten gelegentlich der Besprechung der Salomonsenschen Arbeit das Notwendige vorgebracht zu haben, aber auf die Bemerkung von Burckhardt und Oppikofer, „Spätere Untersuchungen werden zeigen, ob dem von Hofer hergestellten Serum ein besseres Los beschieden ist,“ — erachte ich eine Mitteilung für notwendig:

Kofler und ich konnten in unserer letzten Mitteilung (Wiener klin. Wochenschr., 1916, Nr. 37) einige Fälle vorführen, welche unter unseren Augen auf Grund unserer Behandlung symptomatisch vollständig ausgeheilt sind. Diese Fälle waren schwere, bei denen Atrophie, hochgradige Krustenbildung und intensiver Fötor vor Beginn der Behandlung zu verzeichnen waren; nunmehr besteht nicht die geringste Sekretion, die Schleimhaut ist feucht glänzend, von normaler Farbe; die Patienten

haben naturgemäss keinen Fötus mehr und sind ausserdem länger beobachtet ($2\frac{1}{2}$ Jahr, 1 Jahr, $\frac{3}{4}$ Jahr, 3 Monate etc.), so dass man an ein Rezidiv schwer mehr denken kann. Was damit gesagt ist, ist einfach Folgendes: Die Erkrankung, welche zur Ausheilung kommt, kann auf Grund einer Therapie von Injektionen eines als Erreger dieser Krankheit angesehenen Bazillus, wenn schon nicht damit gesagt werden kann, dass aus diesem Grunde der betreffende Bazillus als Erreger angesprochen werden muss, nur eine bazilläre oder mikrobielle sein, zumindest keine Erkrankung, welche durch Konstitutionsanomalien, durch besondere Veranlagung und dergl. hervorgerufen ist. Ich glaube also, dass die Worte von Burckhardt und Oppikofer „Wir können die Ozaena daraufhin nicht als infektiös ansehen und glauben, dass dem Ozaenakranken ein moralisches und unter Umständen auch finanzielles Unrecht geschieht, wenn diese Ansicht auch noch durch Aerzte sollte verbreitet werden“, nicht begründet erscheinen, und dem zu entgegen ist:

Die Aerzte sollten sich endlich entschliessen, die Ozaena als infektiös anzuerkennen und ihre Ratschläge und die entsprechenden Massnahmen danach zu treffen. Wollen sie sich aber von der Infektiosität der Ozaena dennoch nicht überzeugen lassen, so sollten sie doch aus Vorsicht das Nötige veranlassen, solange sie glauben, dass die bis nun noch bezweifelte Behauptung keine eindeutige Klärung erfahren hat.

Salomonsen gibt zu Beginn seiner Auseinandersetzungen eine historische Uebersicht über die Ozaenafrage und gelangt zum Schlusse zu den Untersuchungen von Perez, die von mir im Jahre 1913 wieder aufgenommen wurden. Zunächst fällt in der Arbeit von Salomonsen die Form seiner Kritik auf, die er den Auseinandersetzungen von Perez angedeihen lässt und die er im Verlaufe seiner ganzen Arbeit ziemlich unverändert beibehält. Besonders betrifft dies seine Kritik wegen der so wenig präzisen Angaben über die bei den Versuchstieren erzeugte Atrophie. Jedes öffentlich gesprochene Wort und jede öffentlich mitgeteilte Ansicht sind der Kritik unterworfen und bedürfen sogar einer Kritik, aber die von Salomonsen angewendete Form erscheint mir erstens einmal wenig delikat und zweitens nicht sehr glücklich. Letzteres hauptsächlich aus dem Grunde, weil man unwillkürlich zu der Ansicht gezwungen wird, dass für die Beurteilung nicht nur sachliche Momente, sondern vielleicht auch etwas wie Voreingenommenheit mitbestimmend war. — Diese Form aber soll keineswegs allein die Veranlassung einer weiteren Besprechung abgeben in der Erkenntnis, dass der Inhalt seiner Ausführungen viel mehr zur Besprechung und zur Kritik nötigen. Salomonsen stützt sich vielfach auch auf die seinerzeit von Grünwald und Waldman im Zentralblatt für Bakteriologie veröffentlichten Originalien aus dem Jahre 1911, in welchen Grünwald und Waldmann negative Züchtungsergebnisse und vergebliches Suchen nach dem Perez'schen Bazillus mitteilen. Ich glaube gerade von dieser Arbeit hätte Salomonsen Abstand nehmen sollen; ich

glaube dies nicht deswegen, weil es etwa jenen Autoren nicht gelang, den gesuchten Mikroben zu finden, sondern viel mehr, weil dieselben auf Grund ihrer negativen Ergebnisse die Existenz des Perez'schen Bazillus überhaupt leugnen und weitgehende Schlussfolgerungen aus dieser Tatsache ziehen.

Bei der Besprechung der Tierversuche von Perez erwähnt Salomonsen das häufige Vorkommen einer Rhinitis bei Kaninchen und bezeichnet das Auftreten einer solchen nach intravenöser Einverleibung von Bakterien als ein ganz unwesentliches Symptom; er bespricht die Tatsache, dass bei Coccidienkrankheiten Rhinitiden bei Tieren auftreten (feuchte Schnauze), ferner das Auftreten einer solchen bei der Brustseuche, ferner die influenzaartige Kaninchenseuche, gezüchtet von Kraus, und ausserdem die eigenen Untersuchungen und die Untersuchungen von Burckhardt und Oppikofer. Er bezeichnet die Perez'schen Untersuchungen als zu kurz, unklar, und zu weitgehend in ihren Schlüssen. — Auf diese Behauptung allein hin muss dem Autor geantwortet werden, dass Rhinitis und Rhinitis doch etwas sehr Verschiedenes ist, und dass das häufige Vorkommen von Nasensekretion bei Kaninchen doch nicht als Gegenbeweis dienen kann gegen die Tatsache, dass man durch ein Bakterium überhaupt bei gesunden Tieren eine Nasenerkrankung schwersten Grades erzeugen kann. Die Häufigkeit der Rhinitis und die vielen Ursachen für eine solche sind ja auch beim Menschen eine anerkannte Tatsache und es ist ja auch von Perez und von mir bei unseren Ozaenatieren nicht etwa von einer Vermehrung der Sekretion allein gesprochen worden. Wir haben auf Grund von ausserordentlich fudroyanten eiterigen Entzündungen oder aber blutigen Anschoppungen der vorderen Muscheln, die zu einer vollständigen Erweichung der ganzen Muscheln führten, wie wir sie bei gar keiner anderen Erkrankung von Kaninchen noch zu beobachten Gelegenheit hatten, unsere Schlüsse gezogen.

Mit den beiden Stämmen „Steffi und I“, hat Salomonsen durch intravenöse Einspritzung bei Kaninchen mehr oder weniger starke, teilweise purulente Rhinitis hervorgerufen, die bei einigen Tieren Abmagerung hervorrief. Diese Befunde verbucht Salomonsen als nur orientierende Versuche, auf die er nicht eingeht, und zitiert gleichzeitig die Arbeit von Burckhardt und Oppikofer, welche letztere mit den Stämmen keine Impfergebnisse erzielten. — „Wo ist, frage ich, da die Logik?“ — Es ist schade, dass Salomonsen das Datum seiner Versuche nicht angibt, was bei Burckhardt und Oppikofer verzeichnet ist. Aber es bleibt immerhin bemerkenswert, dass die gleichen Stämme, deren Reinheit für alle Fälle angenommen werden muss und von den Untersuchern zweifellos nachgeprüft wurde, so verschiedene Resultate ergaben. Den Grund dafür, dass Salomonsen den spezifischen Gestank meiner Kulturen nicht mehr nachweisen konnte, hätte er meinen Mitteilungen bei aufmerksamer Durchsicht entnehmen können; ich habe besonders damals betont, dass der spezifische Geruch der Kulturen sich nach einer gewissen Zeit verflüchtigt, und dass es in

manchen Fällen gelingt, durch Zusatz von eiweissähnlichen Massen diesen zu verstärken. Die Stämme, welche Salomonsen in der Hand hat, gaben nach frischer Züchtung den höchst unangenehmen Geruch, der dem von Perez beschriebenen und dem Ozaenageruche gleichwertig ist. Warum Salomonsen aus dieser Tatsache eine Divergenz der Perez'schen Versuche gegenüber den meinigen feststellen will, ist mir nicht offensichtlich, zudem kommt, dass das Wahrnehmen des Geruches eine ausserordentlich subjektive Sache ist; ich kenne eine Reihe von Untersuchern und ausserordentlich versierten Kollegen, welche nach ihren eigenen Aussagen und nach meiner eigenen Beobachtung absolut unfähig sind, einen Ozaenafötor von einer gewissen Mässigkeit nur einigermassen von anderen spezifischen Gerüchen zu trennen. Es wird also bei der Beurteilung der Untersuchungen des in der Kultur geringer ausgesprochenen Fötors dieses Moment zu berücksichtigen sein.

Die Harnvergärung, welche von Salomonsen als bei meinen Stämmen vorhanden wiedergegeben ist, führt zu einer neuerlichen Zitierung der Arbeit von Burckhardt und Oppikofer, welche aber keine Harnvergärung feststellen, und Salomonsen konstruiert aus dieser Tatsache eine Inkongruenz der Befunde von Perez und mir — wieso, ist mir unerfindlich, umso mehr, als meine beiden Stämme Ammoniak aus Harn zu erzeugen imstande waren, und zwar damals (1913) Stamm 1 stärker als Stamm Steffi; ersterer nach 12 Stunden schon ausserordentlich kräftig, letzterer allerdings erst nach einigen Tagen, sodann aber sehr ausgesprochen. Zu dem kommt die Bemerkung Neufeld's, der ebenfalls alle Kulturmerkmale nachweisen konnte. Salomonsen kann also über diese angenommene Inkongruenz der Untersuchungen von Perez und mir, die er als unter der vermeintlichen Kontrolle von Perez unberücksichtigt gelassen hinstellen will, vollständig beruhigt sein.

Wenn Salomonsen über die Agglutinabilität resp. das Fehlen dieser bei den neugefundenen Stämmen mit dem von meinen Teststämmen hergestellten Serum als von einer ungeklärten Frage spricht, so pflichte ich ihm vollkommen bei, dass, solange wir die Agglutination bei den meisten gezüchteten Ozaenastämmen finden, wir lediglich, um zunächst keine Verwirrung in die Frage zu bringen, die Agglutination als jedenfalls sicherstes Erkennungszeichen bezeichnen müssen, wenngleich theoretisch und nach den Erfahrungen bei anderen Gruppen die Möglichkeit des Ausbleibens der Agglutination nicht von der Hand zu weisen ist. (Siehe Besprechung bei den Untersuchungen von L. Neufeld.)

Es folgen bei Salomonsen die Aufzeichnungen über seine untersuchten Fälle (28); alle Fälle scheinen vollständig typisch zu sein. Es folgt die Angabe der Technik der Entnahme der Krusten, die Aussaat auf Agar und die Bebrütung.

Patient 1 liefert ihm keinen Befund.

Patient 2. Die intravenöse Einverleibung beim Kaninchen ergibt starke Sekretion aus der Nase. Von der Nase des Kaninchens kann der Perez-Bazillus

nicht gefunden werden. Die Art der Untersuchung, bei der keinerlei Veränderungen in der Nase zu sehen waren, ist nicht angeführt.

Patient 3. Die Aussaat der Kulturen ergibt nur Kokken und Kapselbazillen.

Patient 4, 5 und 6. Derselbe Befund.

Patient 7. Dasselbe. Das injizierte Tier bekommt Schnupfen, von seiner Nase kann der Perez'sche Bazillus nicht gefunden werden.

Patient 8, 9 und 10 ohne Erfolg.

Patient 11. Die Aussaat negativ. Einspritzung in die Vene des Kaninchens, anfangs kein Nasenbefund. Die Aussaat des Sekretes ergibt Bazillen, die nicht vom Serum agglutiniert werden. Nach 11 Tagen der gleiche Befund. Die Sektion des Tieres nach 11 Tagen ergab purulente Rhinitis, Brustfell- und Herzbeutelentzündung; die gefundenen Bazillen werden nicht agglutiniert.

Patient 12. Aussaat negativ. Ein Kaninchen wird mit stinkender Kultur eingespritzt; es stirbt. Der Züchtungsbefund ist analog den früher besprochenen. Ein zweites Kaninchen wird von dem mit Reinkultur vorhergehenden eingespritzt und bekommt ein purulentes Sekret in der Nase. Die Nasenschleimhaut zeigt bei der Sektion 4 Tage nachher eine Schwellung und Eiterbelag. Ueber eine versuchte Züchtung von diesem Tiere ist nichts angeführt. Ein weiterer Kaninchenversuch versagte.

Patient 13, 14, 15, 16 und 17 ergeben negative Befunde.

Bei Patient 18 fand sich im zähen Nasensekret ein Stäbchen, das dem gesuchten ähnlich sieht, aber dem Serum nicht ansprechen. Ein weiteres Kaninchen wird in der Nase infiziert direkt vom Patienten. Es entsteht eine schwere eiterige Entzündung in der Nase. Die gefundenen Bakterien (offenbar nach Reinzüchtung) sprechen dem Serum nicht an.

Patient 19, 21, 22, 23 und 24 ergeben keinen Befund.

Bei Patient 25 ist eine Injektion bei einem Kaninchen gemacht worden. Nach dem Tode des Tieres, das keine besonderen inneren Veränderungen und ebenso keine Veränderungen an der Nase erkennen lässt, zeigt Salomonsen einen koliformen Bazillus, den er als Todesursache ansieht.

Was der letzte Versuch für ein besonderes Interesse hat, ist nicht einzusehen. Es steht nirgends geschrieben, dass dieser Bazillus dem Tier mit der Bouillonkultur vom Nasensekret eingepflegt worden ist, und trotzdem das darauffolgende Tier mit dem gezüchteten Kolistamm injiziert zugrunde geht, so beweist das ja vorläufig nur, dass das erste Tier ein für das zweite krankmachendes Bakterium in seiner Nase beherbergt hat; dass dies gerade ein koliformes Bakterium ist, würde ja nur eine analoge Beobachtung bilden, wie ich sie in meiner Arbeit von 1913 mitgeteilt habe. Ich habe bei meinen Untersuchungen über die Einwirkung der Anilinfarben bei Tieren nach experimentell erzeugter Septikämie viel mit Meerschweinchen- und Kaninchenseuche gearbeitet und hierbei zu wiederholten Malen feststellen können, dass Bakterien, die als harmlos im Munde oder im Nasenschleim von Versuchstieren gefunden wurden, einem zweiten Tiere injiziert, totale Erkrankung hervorriefen; aber selbst angenommen, das Bakterium wurde primär injiziert, so kann höchstens die von mir beobachtete Tatsache, dass ein Kolistamm Rhinitis beim Kaninchen erzeugen kann, bestätigt werden.

Patient 26. Ein injiziertes Tier bekommt etwas Schnupfen, die Züchtung ist negativ.

Bei dem Patienten 27 wird ein injiziertes Tier nach 3 Tagen getötet; es fanden sich Lungenherde und Rippenfellentzündung. Die Nasenschleimhaut war normal. Es findet sich ein kleiner Kokkobazillus, der aber nicht agglutiniert wird.

Bei Patienten 28: Perez, aus Sekret negativ injiziert, Tier ergibt keine Reaktion.

Es fragt sich nun: Wieso kommt es, dass Salomonsen keine positiven Züchtungen erzielt?

Hier muss ich aus den Erfahrungen meiner eigenen Untersuchungen schöpfen. Ich will selbstverständlich die exakte Arbeit Salomonsen's und die anerkannte Stätte seiner Tätigkeit als Voraussetzung gelten lassen. Vor allem ist auffällig, dass kein einziges Tier von Salomonsen, das deutliche Nasensymptome zeigte, überhaupt dazu gebracht werden konnte, eine mehrere Wochen andauernde eiterige Rhinitis zu unterhalten, und dadurch fehlt ja die Möglichkeit, eine der von Perez und mir gesehenen Atrophien nachweisen zu können. Die ganzen Züchtungsergebnisse Salomonsen's scheinen gewiss durch den besonderen Bazillenreichtum seiner Ozaenakranken stark beeinträchtigt gewesen zu sein. Aber in solchen Fällen, wo er überhaupt eine stärkere Sekretion beobachtet hat, schliesst er aus den misslungenen Plattenversuchen — und auch über diese ist nichts Genaues mitgeteilt —, dass der Perez'sche Bazillus nicht vorhanden war, dass also die vermehrte Sekretion und Absonderung aus der Nase, resp. der Eiterfluss nach seiner Meinung durch die verschiedenen anderen gefundenen Keime erzeugt worden sei. Es wäre zu weitgehend, Salomonsen einfach entgegenzuhalten, dass man in manchen seiner Fälle die Anwesenheit des gesuchten Mikroben als absolut sicher anzunehmen sich berechtigt fühlt, und dass es nur schwer gelang, bei der Konkurrenz der Keime den schwer isolierbaren Gesuchten zu finden; dennoch bin ich der festen Ueberzeugung, dass es so ist, und belege dies mit meiner Erfahrung. Wie schwer die Züchtung aus dem Bakteriengemisch ist, das haben mir einige Fälle meiner Arbeit, die mir deutlich in Erinnerung sind, gezeigt. Fand sich einmal der Proteus, der leider nur zur häufig als Saprophyt bei der Ozaena gefunden wird, so ist es mir überhaupt nie gelungen, durch Plattenaussaat den Perez-Bazillus zu isolieren; wie aber eine solche Erscheinung von Begleitbakterien bei einer schon einmal bestehenden Injektionsozaena beim Kaninchen im Nasensekret zustande kommt, ist ja einleuchtend. Den Anstoss zu dieser Entzündung gibt der Bazillus Perez' und bei der nun eintretenden starken Entzündung wandern selbst die im Blute kreisenden Keime in die Nase aus und zwar in erhöhterem Masse, als es die nicht entzündete Schleimhaut der Nase duldet. Ich züchtete einmal aus dem Nasenschleim des gesunden Hundes ein Gemisch von zwei verschiedenen Keimen; es war ein grosser dicker Bazillus und ein Diplokokkus. Zu meinem grossen Erstaunen hatte die Mischkultur in der Bouillon den deutlich bemerkbaren Ozaenageruch. Bei der mikroskopischen Untersuchung von gegen 20 Deckgläserpräparaten konnte endlich in einem Präparat vereinzelt die dem Perez-Bazillus morphologisch identische Form nachgewiesen werden; es

folgten Plattenaussaaten, welche ununterbrochen täglich untersucht wurden und so ging es fort, bis es nach 8 Wochen gelang, auf einer besonders spärlich gewachsenen Agarplatte eine kleine typische Kolonie zu entdecken. Die Agglutination des rein gezüchteten Stammes endlich ergab die Identität des Gesuchten. Ein späterer Fall: In einem Gemisch von Bakterien, es handelte sich um grössere grampositive Kokken, fand sich nebenbei eine der Form nach typische Kolonie Bazillen in reicher Anzahl. Plattenaussaaten, die mit Sicherheit eine leichte Reinzüchtung des vermuteten Perez-Bazillus erwarten liessen, ergaben konstant nur Kolonien der Kokken und dort, wo die Kokkenkolonien etwas verändert sich zeigten, war eine Mischkultur des gesuchten Bazillus zugunsten des Kokkus jedesmal vorhanden. Die Uebertragung auf das Tier ergab Erkrankung in der Nase, aber bedauerlicherweise war bei dem Tier und bei zwei darauffolgenden jedesmal eine weitere Verunreinigung des sehr üppig wachsenden Wurzelbazillus (aus dem Futter) vorhanden. Eine Mischkultur von Kokkus und vermutetem Perez-Bazillus zeigte teilweise Ausflockung des bis dahin mit Sicherheit nicht identifizierten Perez-Bazillus, aber jeder weitere Versuch einer Reinzüchtung misslang absolut. Solche Erfahrungen, welche ich nicht etwa isoliert verzeichne, sondern deren ich viele aufweisen kann, gaben mir die Ueberzeugung, dass die Selbstständigkeit und Konkurrenzfähigkeit des Perez-Bazillus eine so unendlich geringe ist, dass die Misserfolge bei direkter Züchtung aus der Nase und selbst der Tierversuche vollständig erklärt sind. Bei meinen positiven Befunden, welche ich von dem Nasenschleim der Ozaenakranken verzeichne, konnte niemals eine in dem Falle reiche Bakterienflora nachgewiesen werden. Das üppige Wachstum des Perez-Bazillus auf den gebräuchlichen Nährböden, dagegen aber seine so ausserordentlich geringe Konkurrenzfähigkeit sind allerdings etwas besonders Bemerkenswertes und eine Tatsache, mit der gerechnet werden muss. Das negative Ergebnis von Nasenausstrichen gestattet nicht etwa die Behauptung, man könne das Nichtvorhandensein des Beginns damit beweisen. Die Tierversuche, welche ich aufweisen konnte, bei denen die Isolierung gelang, müssen also nach dem oben Gesagten als ein auch nur zum Teil aussichtsreicherer Ausweg bezeichnet werden. Es konnte auch die Reinzüchtung des Bakteriums bei positivem Ansprechen des Versuchstieres nur ohne namhafte Konkurrenz von Begleitbakterien vor sich gehen. Ähnliche Beobachtungen machte ja auch Neufeld; ihm gelang es, von 48 Fällen 22 mal den Perez-Bazillus zu finden, und er bemerkt, dass seiner Meinung nach derselbe viel häufiger vorhanden war, als seine Isolierung gelang. Daneben stehen die Untersuchungen von Salomonsen, der behauptet, im Ozaenasekret überhaupt den Bazillus nie gefunden zu haben. Es ist, wie schon früher bemerkt, sicher, dass Salomonsen mit einer Reihe von besonders ungünstigen und stark vorwuchernden Begleitbakterien zu kämpfen hatte, und nur so können seine negativen Befunde erklärt werden. Der Versuch von Salomonsen, dem Ozaenasekret Reinkultur des Perez-

Bazillus zuzusetzen und ihn dann nachzuweisen, beweist garnichts, denn ein einmal künstlich gezüchteter Stamm kann seine Eigenschaften der Unselbständigkeit vollständig ableugnen; er ist für den Nährboden schon adaptiert; dagegen verfüge ich selber über Untersuchungen mit künstlichen Mischkulturen, aus denen mir die eben beschriebene Unselbständigkeit des Mikroben auch genügend bewiesen erscheint. Eine weitere Bemerkung von Salomonsen betrifft das verschiedene Verhalten des Gerüches von Kulturen aus Ozaenasekret ein und desselben Patienten nach einer Aussaat von 24 Stunden und einer neuerlichen nach 3 Tagen. Warum die Schwankungen nicht in einer jeweils stärkeren oder schwächeren Entwicklung des Keimes in der Mischkultur gesucht werden, vielmehr der ganze Vorgang als schlagender Beweis gegen die Rolle des Perez-Bazillus bei der Entwicklung des Fötors herangezogen wird, ist mir unerklärlich. Die ausserordentliche Verschiedenheit im Verhalten und in der Nasenerkrankung der Tiere, die Salomonsen im weiteren hervorhebt, ist allerdings anzuerkennen, aber wir dürfen auch hierbei nicht vergessen, dass Salomonsen ja Mischkulturen injizierte, über deren Zusammensetzung er uns keinen Aufschluss gibt. Warum sollen bei Injektion solcher Kulturen nicht auch die Tiere, welche damit injiziert wurden, verschieden ansprechen, wenn wir doch nebenbei noch wissen, und wovon Salomonsen sich ja persönlich überzeugen konnte, dass meine ihm gesandten Teststämme sich ganz anders verhielten, als die von ihm so gern zitierten selben Stämme in der Hand von Burckhardt und Oppikofer. Das Schwanken in der Virulenz der Stämme scheint ja sicherlich gross zu sein, wie das Verhalten verschiedener Versuchstiere ja auch sehr verschieden ist. Dagegen lehne ich entschieden die Behauptung ab, dass man bei ganz jungen Tieren nur schwere Nasenveränderungen konstatieren könne, denn Präparate von Perez, welche ich selbst noch besitze, und solche von mir, bei denen eine hochgradige Atrophie der Muscheln vorhanden waren, betrafen durchaus keine besonders jungen Tiere. Zwei Fälle von Perez waren sogar vollständig ausgewachsene, grosse Kaninchen.

Ueber die Agglutinationsfähigkeit der Perez-Stämme habe ich schon gesprochen; ich glaube, man tut zunächst gut, nur solche Stämme als echte anzuerkennen, welche meinen Teststämmen entsprechen. Ueber die Stellung der anderen, nicht agglutinablen Fälle wird man vorläufig noch sich reserviert verhalten müssen.

Ueber die weitere Hilfe, welche sich Salomonsen aus der Arbeit von Burckhardt und Oppikofer zu seinen Behauptungen holt, kann ich auf das bei der Besprechung der Arbeit dieser Autoren Ausgeführte hinweisen. Dass Burckhardt und Oppikofer die Reihe der für die Nase der Kaninchen krankmachenden Keime durch die Trypanosomiasis vermehrt haben, sei mit dem Originaltext verglichen als Kuriosum angeführt.

Die Arbeit von Salomonsen negiert die von Perez und mir gemachten Beobachtungen; sie hat bei ihrer Veröffentlichung durch Zufall den Platz hinter der Arbeit von Neufeld gefunden,

und man vergleiche beide miteinander; sie verhalten sich zueinander wie weiss und schwarz. Kann selbst Salomosen, wenn er die Untersuchungen von Neufeld liest, die gewiss in wichtigen Punkten von den Untersuchungen von Perez und mir abweichen, glauben, dass seine Untersuchungen und seine Schlüsse nur einigermassen gerechtfertigt sind? Auf den Schlusssatz seiner Untersuchungen, der da lautet: „Die Untersuchungen von Perez und Hofer haben in keinem Punkte unsere Kenntnisse von der Aetiologie und der Pathogenese der ins Dunkel gehüllten Nasenleiden vermehrt,“ antworte ich Salomosen: er hat mit seiner Arbeit eine schwierige Aufgabe übernommen, aber er hat die Schwierigkeiten nicht überwunden.

Die Arbeit von Neufeld gibt einen historischen Ueberblick über die Ursachen der Ozaena. Er bespricht zunächst die Angaben der Ursachen dieser und zwar der Syphilis mit besonderer Berücksichtigung der Arbeiten von Alexander, ferner die Angaben Gerber's über den hohen Prozentsatz der nachweisbaren Lues, ferner Störk, Schaefer und Fournier, wie auch die Beobachtungen Hochsinger's über Syphilis hereditärer Natur, über die Syphilis und die Ozaena. Ferner aber auch die Beobachtungen von Fuchs.

Seit der Einführung der Wassermann'schen Reaktion konnten wenigstens diese Fälle, die ja klinisch manchmal schwer zu trennen sind, mit Sicherheit eliminiert werden, und die Beobachtungen von Kofler und mir bei unserem sehr grossen Ozaenamaterial, bei denen genauestens die Wassermann'sche Reaktion geprüft wird, in einigen Fällen sogar die Verabreichung von Jod befolgt wird, können die Ansichten über Syphilis und Ozaena vollständig klären. Desgleichen der jederzeit absolut spezifische Geruch in beiden Fällen.

Neufeld bespricht ferner die Grünwald'sche Hypothese, welche die Ozaena als eine unspezifische Herderkrankung darstellt, weiter die Ansichten von Störk und Schmidt über Gonorrhoe, ferner die Infektionstheorie, die Therapie der Diphtherie, die Neufeld glatt abtut, und endlich die Befunde von Perez und mir. Er bespricht die Untersuchungen von Perez ausführlich. Weiter bespricht er die Demonstration in der Laryngologischen Gesellschaft in Berlin. Bei der Wiedergabe der Perez'schen Befunde spricht Neufeld auch von dem Nachweise der Mikroben beim Hunde. Hier kann ich bestätigen, dass ich bei Untersuchung von 5 Hunden in einem Falle, allerdings mit schwerer Mühe, aber immerhin einwandfrei den Mikroben beim normalen Hunde finden konnte. In zwei weiteren Fällen halte ich das sichere Vorhandensein desselben für erwiesen. In zwei Fällen fehlte der Bazillus. Neufeld zitiert weiter die Tatsache, dass die Befunde von Perez und mir durch Kenner direkt anerkannt wurden. Unter dem Vorsitze Killian's hatten wir die Ehre, unsere Präparate in der Berliner Laryngologischen Gesellschaft demonstrieren zu können. In einem Referate in derselben Gesellschaft, ich glaube zu Ende des Jahres

1913, über neuere Untersuchungen betreffend die Laryngo-Rhinologie, wurden unsere Ergebnisse von Killian wohl besprochen, aber von einer absoluten Anerkennung stand in diesem Referate nichts, vielmehr verzeichnet Killian lediglich die durch die vorgeführten Untersuchungen mitgeteilten Tatsachen und die von Kofler und mir durchgeführte Vakzination ohne jede beistimmende oder ablehnende Kritik. Neufeld bespricht weiter die Wahrscheinlichkeit, dass Hajek bei seinen Untersuchungen den Bazillus bereits gesehen habe. Nach den Eindrücken, die ich aus persönlicher Rücksprache mit Hajek gewonnen habe, scheint dies tatsächlich so zu sein, doch verfügte Hajek, dessen Untersuchungen ich auch nachlesen konnte, damals noch nicht über die genügenden technischen Hilfsmittel, um die Stellung des Bazillus genau festzusetzen. Zudem liess sich Hajek, wie er mir selber mitteilte, durch die Tatsache von der Verfolgung seiner Resultate abbringen, dass er den Mikroben in Gewebsschnitten in einer gewissen Tiefe nicht fand. Die nun nachgewiesene Toxizität war naturgemäss damals noch der Erkenntnis fern gerückt.

Die Untersuchungen Neufeld's beginnen mit einer intravenösen Injektion meiner ihm gesandten Stämme, welche ihm eine positive nasale Reaktion bei einem Tiere ergab; ein zweites Tier wurde zu Immunisierungszwecken injiziert. Seinen Untersuchungen setzt Neufeld weiter voran den Hinweis auf die für dieselben erforderliche grosse Geduld und einen Erklärungsversuch für die Schwierigkeit der Züchtung. Seine Tierversuche fielen bis auf einen Fall negativ aus; in diesem einen Falle hatte er die Verunreinigung mit Proteus zu bestehen und dabei gelang ihm das elektive Tierexperiment. Glücklicher war Neufeld in der Darstellung des Perez-Bazillus, indem er in 22 von 48 Fällen, also in annähernd 50 pCt. den Mikroben nachweisen konnte, spricht aber davon, dass seiner Meinung nach der gesuchte Keim viel häufiger vorhanden sein dürfte, als seine Züchtung gelang. Weiter erwähnt Neufeld einen Fall von Züchtung eines dem Kokkobazillus kulturell vollständig gleichen Stäbchens, das jedoch mit meinem Testserum nicht agglutiniert wurde. Schon bei der Besprechung der Arbeit von Salomonsen habe ich über die Agglutination als Erkennungszeichen gesprochen und das vorläufige Festhalten an der Agglutination als zweckdienlich empfohlen. Von meinen gezüchteten Stämmen hatte mit einem Serum von 1 : 600 vollständige Agglutination nur ein einziger Stamm, den Titer von nur 1 : 250. Die Agglutinationsprüfung mit dem Serum Kranker gab bei Neufeld nur in zwei Fällen eine niedrige Reaktion; ich selber fand von 10 Fällen 2 positiv und auch gewiss nicht sehr hochgradig, und ich habe in meiner Arbeit diese Resultate nicht als absoluten Beweis für meine Annahme hingestellt.

Bezüglich des Geruchs, welchen Neufeld bei seinen Stämmen beobachtete, decken sich die Angaben von Perez und mir. Wohl sah Neufeld, wie er sich ausdrückt, nur in drei Fällen bei seinen Tieren ein so intensives Krankheitsbild wie es Perez und ich beschrieben haben, und zwar einmal

mit dem von mir gesandten Stamme und zweimal mit eigenen Kulturen, und er meint, dass die zufällige Disposition der Tiere eine Rolle spielen muss. Es ist absolut sicher, dass Unterschiede in der Ansprechbarkeit der Tiere vielleicht auch in dem Verhältnis der Kultur vorhanden sind, und ich verweise hierbei nur auf das bei der Besprechung der Arbeit von Salomonsen Gesagte. Neufeld sah aber auch bei seinen Tieren niemals eine Atrophie; freilich muss auch hier bemerkt werden, dass zur Erzeugung einer solchen die Tiere lange genug am Leben bleiben müssen, und dass die Krankheit doch eine exquisit chronische werden muss, wenigstens war es in den Fällen von Perez und mir so der Fall. Ferner fand Neufeld die Bazillen in Uebereinstimmung mit meinen Untersuchungen schon kurze Zeit nach der Infektion und konnte diese in der Nase lange nachweisen. Die von Perez und mir angenommene Affinität der Bazillen ganz allgemein zur Nase des Tieres stützt sich nach meinen Untersuchungen auf die Kontrolle und den Vergleich mit einigen landläufigen Arten und auf das von mir so eklatant gesehene Tierexperiment. Ich glaube, dass diese Affinität ja sicherlich keine rein mechanische allein ist, wenngleich die Passierbarkeit als Vorbedingung wohl vorhanden sein muss, denn wir sahen ja auch die krankmachende Wirkung des Bazillus bei Kaninchen mit Perforation der Ohren, ein Befund, den ich niemals bei anderen Bazillen zu sehen Gelegenheit hatte. Sicher ist die Affinität des Bakteriums auch eine chemische, für die der Toxinversuch und die meiner Meinung nach wichtigen Feststellungen von Neufeld über die von ihm so bezeichnete chemische Aktivität verantwortlich gemacht werden können. Dass Bakterien, in die Blutbahn injiziert, die Nasenschleimhaut passieren können, dafür ist die von Neufeld zusammengestellte Literatur allein schon massgebend genug, es kann aber diese Tatsache in keiner Weise als Gegenbeweis gegen die von Perez und mir angenommene Rhinophilie anerkannt werden. Dass es bei Durchtritt von Bakterien in reichlicher Menge nach intravenöser Injektion in der Nase etwa zu einer mässigen Vermehrung der Sekretion, gleichsam zu Abschwemmung der einen Reiz ausübenden Bakterien kommen kann, dafür anerkenne ich die aus den Untersuchungen sämtlicher Autoren beobachteten schwachen nasalen Reaktionen vollkommen.

Bei den Injektionen von Vaccine, die Kofler und ich zu therapeutischen Zwecken vornehmen und die wir durch Injektionen von artfremdem Eiweiss, durch Injektion von Streptokokken, Kapselbazillen und Koli-bazillen zur Kontrolle ergänzt haben, sahen wir allerdings bisher niemals eine Nasenreaktion gegenüber den so eklatant verlaufenden Reaktionen bei Einverleibung von unserer Ozaena-Vaccine.

Die zitierten Arbeiten über die Einverleibung bzw. Einwirkung des Diphtherieserums, ferner die Arbeit von Cobb und Naegle über die Vaccinebehandlung mit dem Abel'schen Bazillus müssen trotzdem Berücksichtigung finden. Für die Erklärung solcher von den Autoren zweifellos gesehenen Besserungen können neueste Untersuchungen von R. Müller in

Wien, welche von L. Müller bei Augenerkrankungen bereits kontrolliert sind (Wiener klin. Wochenschr., 1916, Nr. 27) als Grundlage dienen.

R. Müller hat sich mit der Einverleibung von artfremdem Eiweiss (Albumosen, Milch), durch subkutane Injektionen bei gonorrhoeischen Erkrankungen, aber auch bei allgemein entzündlichen Bubonen beschäftigt, und fand eine ausserordentlich günstige Beeinflussung und vollständiges Abklingen solcher Prozesse, was den Ergebnissen mit der spezifischen Vaccine, also der aktiven Immunisierung teilweise gleich zu setzen ist. Er erklärt diese Erscheinungen, die übrigens schon Vorläufer in den Untersuchungen von Kraus (Koli-Vaccination bei Typhus, — Vaccination bei Pertussis mit Sputum), in den Untersuchungen Detrè's über seine Theorie der Vaccination (Naturforschertag 1913 in Wien) und endlich in der Einverleibung von Nukleinsäuren bei septischen Prozessen haben, auf dreifache Art: 1. Gefäss-Alteration, 2. Leukozytose, und 3. anaphylaktischer Chock. Gefässalteration und Leukocytose auf Grund seiner Beobachtungen, anaphylaktischer Chock auf Grund theoretischer Annahme. Es gehören weiter in dieses Kapitel die v. Wagner'sche Therapie der Paralyse durch Tuberkulin-Injektionen und endlich eigene Beobachtungen bei Furrunkeln und Phlegmonen auf der Klinik v. Eiselsberg, welche im Sinne Müller's gedacht werden dürfen.

Neufeld erwähnt zwei Punkte, die er als aus den Arbeiten von Perez und mir als beachtenswert hervorhebt und zwar die pathologisch-anatomische Beobachtung der Kaninchenkadaver und den Geruch der Ozaena. Neufeld rechnet mit den von Perez und mir demonstrierten Präparaten als mit einer einmal gegebenen Tatsache, trotzdem er selber nicht leugnet, die Befunde in dieser Hinsicht nicht bestätigen zu können. Ich glaube bei diesem Punkte hervorheben zu dürfen, dass sowohl Oppikofer wie Burckhardt als auch Salomonsen sicherlich in ihren Schlüssen nicht so weit gegangen wären, wenn sie diese Präparate selber zu sehen Gelegenheit gehabt hätten, aber ich glaube weiter, die genannten Autoren hätten daran denken sollen, dass diese Präparate in der Gesellschaft der Aerzte in Wien, besonders aber in der Laryngologischen Gesellschaft in Berlin gezeigt werden konnten, und das hätte sie wenigstens veranlassen sollen, trotzdem es ihnen nicht gelungen ist, Aehnliches zu erzeugen, nach einer Erklärung für die definierten Befunde zu suchen, nicht aber die ganze Infektiosität und im speziellen die bearbeiteten und kontrollierten Befunde über Bord zu werfen. Die Untersuchungen Neufeld's über den Fötör und die schon besprochene chemische Aktivität des Perez'schen Bazillus scheinen mir von ausserordentlicher Wichtigkeit, und beanspruchen besonderes Interesse. Neufeld gelang es durch Herstellung eines Nährbodens aus Knochenmark, Knochen und Knorpel von Kalb nach Beimpfung mit den Bazillen den Fötör besonders deutlich zu machen. Ich selbst war allerdings in der Wahl ähnlicher Versuche weniger glücklich, da ich mit ähnlichem Material von Versuchstieren

(Kaninchen, Meerschweinchen, Mäusen) arbeitete und dabei zu keinem Resultate gekommen bin. Vielleicht bestätigt diese Erkenntnis auch die Tatsache, dass die experimentelle Ozaena beim Kaninchen geruchlos verläuft. — Die Annahme, dass in einer Kultur, in welcher von einer normalen Nase der Ozaenafötus wahrgenommen wird, auch der Kokkobazillus der Ozaena vorhanden sein muss, scheint durch die Untersuchungen Neufeld's neuerlich eine Stütze gefunden zu haben. Ich habe dies ausnahmslos bestätigen können und mit dem Schlusse Neufeld's, er sehe den Kokkobazillus Perez's als den Verursacher des Fötors der Ozaena an, scheint wenigstens eine Tatsache in den Nachuntersuchungen bestätigt.

Die vorliegenden Ausführungen waren bereits beendet, als ich von einer Arbeit Amersbach's (Klinik in Freiburg, Prof. Kahler) Kenntnis erhielt durch freundliche Uebersendung seines Vortrages von Seiten des Autors. Ueber den theoretischen Teil der Amersbach'schen Untersuchungen glaube ich im Hinweis auf die vorangehende Mitteilung zunächst mit einer weiteren Auseinandersetzung zurückhalten zu dürfen, der praktische Teil mit den Ergebnissen der Vakzination wird in einer späteren Mitteilung von Kofler und mir über die Spezifität der Vakzinewirkung zur Besprechung gelangen.

II.

Kritisches zur Lehre von der nasalen Reflexneurose.

Von

Prof. Dr. A. Kuttner.

Die inneren Vorgänge bei der Reflexhandlung sind der Forschung unzugänglich. Sie spielen sich auf jener Grenzscheide ab, welche das sinnlich Wahrnehmbare von dem unseren Untersuchungsmethoden unzugänglichen Uebersinnlichen trennt. Ihr Ausgangspunkt und ihr Endpunkt sind greifbar: der auslösende Reiz ebenso wie die ausgelöste Wirkung sichtbar und messbar; die Vorgänge aber, die sich bei der Umformung des Reizes, bei seinem Ueberspringen vom zentripetalen zum zentrifugalen Schenkel des Reflexbogens, in seinem Scheitelpunkt, abspielen, sind in Dunkel gehüllt. Sie sind unserer Erkenntnis ebenso unzugänglich, wie jene inneren Vorgänge, die als Aeusserungen unseres Denkvermögens oder als Willensakte in die Erscheinung treten. Diese in der Sache selbst liegenden Schwierigkeiten verdoppeln sich, wenn der wohlgeordnete physiologische Reflex bei Vergiftungen, Infektionen, Nervenerkrankungen zu einem pathologischen wird, bei dem die Reflexwirkung in ihrer Intensität (Reflexkrampf) oder in ihrem Ausbreitungsbezirk (ungeordneter Reflex) über das normale Mass hinausgreift. Und sie werden noch weit grösser, wenn infolge einer krankhaften Steigerung der Reflexerregbarkeit, die wir zwar sehen, aber nicht erklären können, ein jedes gewohnte Mass überschreitendes Missverhältnis zwischen Ursache und Wirkung eintritt. Diese Fälle haben wir bisher, da wir materielle Veränderungen als Grundlage der krankhaften Störungen nicht nachweisen konnten, nach altem Brauch in das problematische Gebiet der „funktionellen Störungen“, der Reflexneurosen, eingereiht.

Mit den Rätseln dieser Reflexneurosen hat sich die Rhinologie praktisch und theoretisch recht oft auseinandersetzen müssen. Sie ist dabei manchmal auf Irrwege geraten, und es blieb leider nicht immer nur bei theoretischen Trugschlüssen. Aber die Reaktion, die auf die Periode der Irrungen und Wirrungen in den 80er Jahren des vorigen Jahrhunderts einsetzte, hat dann mit um so heisserem Bemühen das Verständnis der Reflexneurosen im allgemeinen und das der nasalen im besonderen zu fördern gesucht. Viel Fleiss und Mühe ist insbesondere aufgewendet worden, um die lang gesuchte substantielle Unterlage ausfindig zu machen, welche den Notbehelf der „funktionellen Neurose“ überflüssig machen sollte.

Begriffbestimmung.

Unter „Reflexneurose“ verstehen wir eine krankhafte Störung der Reflexvorgänge infolge einer abnormen Steigerung oder Herabsetzung der Reflexerregbarkeit, bei der sich eine materielle Veränderung des nervösen Apparates als Grundlage der Krankheitserscheinungen nicht nachweisen lässt. Als „nasale“ bezeichnen wir alle diejenigen Reflexneurosen, bei denen

1. der Ausgangspunkt des Reflexbogens in der Nase, sein Endpunkt in einem anderen Organ liegt (nasales Asthma, nasale Herzerscheinungen usw.);
2. der Endpunkt des Reflexbogens in der Nase, sein Ausgangspunkt in einem anderen Organ liegt (z. B. Nieskrämpfe bei Abkühlung der Körperoberfläche, Kongestionierung der Nasenschleimhäute bei Genitalreizen usw.)¹⁾;
3. Anfangs- und Endpunkt des Reflexbogens in der Nase liegen (Heufieber usw.).

Mit der Diagnose der nasalen Reflexneurose hat man es in früheren Jahren hie und da ein wenig leicht genommen, und es kostete manch' kräftig Wörtlein, bis man allseits die Notwendigkeit einer präzisen Diagnosen- und Indikationstellung anerkannte. Die Diagnose ist in allen Fällen, bei denen die Reflexwirkung sich in der Nase zeigt (Gruppe 2 und 3), nahezu selbstverständlich; sie kann aber sehr schwierig werden, wenn festgestellt werden soll, ob eine in weit abliegenden Organen, z. B. in den Atmungswegen oder im Blutkreislauf auftretende Störung als nasale Reflexneurose, d. h. als eine von der Nase ausgehende Reflexneurose aufzufassen ist (Gruppe 1). Da sind zuvörderst manche Krankheitserscheinungen, wie Kopfdruck, Kopfschmerz, Herzpalpitationen, Kardialgien, Atmungsstörungen vielfach irrtümlicherweise als nasale Reflexneurosen bezeichnet worden, obwohl sie gar nicht auf dem Reflexwege zustande kommen, sondern nur die rein mechanischen oder chemischen Folgen einer Verlegung der Nasenatmung, einer intranasalen Drucksteigerung oder Zirkulationsstörung darstellen. Nun ist gewiss zuzugeben, dass das scharfe diagnostische Erfassen dieser Fälle gewöhnlich nur theoretischen Wert hat, da die Therapie davon kaum beeinflusst wird; es gibt aber eine ganze Reihe von Fällen, wo eine unscharfe Diagnose trotz günstigen Heilverlaufes recht unangenehme Folgen haben kann. Das sind die Fälle, in denen man die Diagnose ex juvantibus stellte. Es galt früher für ausgemacht, dass die günstige Beeinflussung einer Reflexneurose durch eine Nasenbehandlung als unumstößlicher Beweis für ihren nasalen Ursprung anzusehen sei. Aber so überzeugend diese Schlussfolgerung auf den ersten Blick auch scheint, sie führt doch leicht zu Trugschlüssen, und diese waren Schuld daran, dass bei ungezählten Neurotikern alle Nasenkorrekturen resultatlos blieben, obwohl man es an Energie und Ausdauer nicht fehlen liess. Man übersah nämlich, dass, wie jede Behandlung, auch diese eine psychische Seite hat, und dass diese gerade bei den Neurosen

1) Diese Krankheitsgruppe dürfte eigentlich nach strengem Sprachgebrauch hier nicht eingefügt werden, praktisch ist sie aber von den anderen nicht zu trennen.

besonders stark ins Gewicht fällt, einmal weil alle Neurotiker überaus beeinflussbar sind, und zweitens weil, wie jeder Nasenarzt bestätigen wird, Nasenbehandlungen eine besonders gute Brücke für bewusste oder unbewusste Suggestivbeeinflussung abgeben, eine weit bessere als beispielsweise eine Behandlung des Halses oder des Ohres. Die Folge dieses diagnostischen Irrtums, der den Effekt der psychischen Beeinflussung fälschlicherweise dem operativen Eingriff zuschrieb, war die Unbeständigkeit der sogenannten Heilungen und, was noch schlimmer war, das vollkommene Versagen der „bewährten“ Methoden in den Händen anderer, weniger suggestiv wirkender Aerzte.

Das Ineinanderfliessen seelischer und körperlicher Vorgänge macht manchmal eine scharfe Diagnose unmöglich. Das ist gewiss peinlich, aber es ist für die therapeutische Entscheidung nicht gar so schlimm, wenn wir nur immer im Auge behalten, dass es sich, so siegesgewiss wir auch dem Kranken gegenüber auftreten, in diesen Fällen nur um eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose und demgemäss um einen therapeutischen Versuch handelt, und wenn wir vor allen Dingen auch bei erfolgreicher Behandlung recht kritisch auseinanderzuhalten suchen, wieviel davon auf Rechnung des materiellen Eingriffes und wieviel auf Rechnung der Suggestivwirkung bzw. der Autosuggestion des Kranken¹⁾ zu setzen ist.

Reizpunkte. Reizzonen. Reflektogene Punkte.

Nachdem man erst einmal bei mancherlei Reflexneurosen ihren nasalen Ursprung mit mehr oder minder grosser Sicherheit festgestellt hatte, ging man allsogleich an den zweiten Teil der Aufgabe: man untersuchte, ob sich bestimmte Punkte im Naseninnern ausfindig machen liessen, durch deren Reizung jene Reflexäusserung hervorgerufen werde (reflektogene Punkte, Reizpunkte, Reizzonen). Diese Bemühungen hatten einen ganz eigenartigen Erfolg: Der eine Autor bezeichnete diesen, der andere jenen Punkt als reflektogen; bald war es das vordere oder hintere Ende der

1) Bei meinen wiederholentlichen Diskussionen über diesen Punkt ist es mir oft aufgefallen, wie ungern manche Kollegen sich dazu verstehen, bei der Heilung einer Reflexneurose das suggestive Moment gebührend in Rechnung zu setzen. Es machte mir öfters den Eindruck, als ob ein Erfolg, wenn er sich als Folge operativen Eingreifens ausweisen liess, als diagnostisch und therapeutisch wertvoller eingeschätzt würde. Eine solche Bewertung erschien mir immer ganz verkehrt. Einen Polypen aus der Nase herauszuholen, ein Septum oder eine Muschel zu korrigieren, dazu gehört doch wirklich keine gar zu hoch einzuschätzende Technik. Und ebenso würde doch das Auffinden eines wirklich tastbaren Reizpunktes in der Nase keine gar so grossen Anforderungen an die diagnostischen Fähigkeiten des Untersuchers stellen. Viel schwieriger ist m. E. das Eindringen in die Psyche eines Kranken und ihre zielbewusste Beeinflussung. Deshalb halte ich, wenn hierbei überhaupt von Verdienst die Rede sein kann, eine klar erfasste und geschickt durchgeführte Suggestivbehandlung für verdienstvoller, als jene kleinen Eingriffe, die doch jede zweijährige Assistententechnik zu leisten imstande ist.

unteren Muschel, bald der Kopf der mittleren Muschel, bald das Tuberkulum oder eine andere Stelle des Septum, die als Reizpunkt angesprochen wurden. So mancher Untersucher, der anfangs nur ganz umschriebene Stellen als Reizpunkte hatte gelten lassen wollen, sah sich bei wachsender Erfahrung genötigt, immer neue Reizzonen anzuerkennen, bis so ziemlich die gesamte Nasenschleimhaut verantwortlich gemacht wurde. Nachdem man so eine Reihe von reflektogenen Punkten festgestellt zu haben glaubte, ging man weiter und bemühte sich, diese Reizpunkte noch weiter zu differenzieren, und unterschied jetzt Herz-, Genital- und Asthmapunkte und daneben noch andere typische Stellen, von denen aus Magen-, Rücken-, Kopfschmerzen usw. ausgelöst werden.

Nun ist gewiss nicht zu leugnen, dass es uns in der Lehre von der nasalen Reflexneurose ein ganzes Stück vorwärts brächte, wenn wir ganz umschriebene Punkte ausfindig machen könnten, von denen die Reflexe ihren Ursprung nehmen oder wenn wir, was natürlich noch erfreulicher wäre, nachweisen könnten, dass dieser Punkt mit diesem, jener mit jenem Organ in direkter Beziehung steht. Aber meines Erachtens haben all' die zahlreichen klinischen und tierexperimentellen Untersuchungen, die zur Klärung dieser Fragen vorgenommen wurden, zu brauchbaren Resultaten nicht geführt. War es von vornherein schon verdächtig, dass der Segen gar so gross war und dass die verschiedenen Untersucher so verschiedenartige Reizpunkte angaben, so haben die Nachprüfungen der oft mit einer verblüffenden Bestimmtheit behaupteten Zusammenhänge — Francis behauptete, dass er 500 Asthmafälle, darunter solche, die vom Magen, vom Darm oder den Nieren ausgingen, ausnahmslos durch galvanokaustische Aetzung des vordersten Abschnittes der Nasenscheidewand geheilt habe — immer wieder gezeigt, dass es solche umschriebene, typische Reizzonen nicht gibt.

Ausdrücklich möchte ich hier noch einmal hervorheben, dass ich die Glaubhaftigkeit Francis' und anderer Therapeuten durchaus nicht in Zweifel ziehe: Ich glaube ihnen, dass sie all' ihre Fälle restlos geheilt haben, aber ich muss widersprechen, wenn sie behaupten, dass sie durch die Erfolge ihrer Behandlung typische somatische Zusammenhänge nachgewiesen hätten. Wäre das richtig, dann müssten die Heilerfolge dauernder und gleichmässiger sein, als sie es in Wirklichkeit sind. Die grosse Zahl der Rückfälle und vor allen Dingen die so grosse Zahl der Versager, von der so viele, durchaus zuverlässige Beobachter und erfahrene Operateure berichten, beweist meines Erachtens mit Sicherheit, dass es typische, kardiale, genitale, asthmatogene usw. Reizpunkte nicht gibt. Meiner Meinung nach kann bei entsprechender Veranlagung von jedem Punkt der Nasenschleimhaut ein reflexneurotischer Vorgang ausgelöst werden, wobei gern zugegeben werden mag, dass es von gewissen Umständen abhängig ist, ob dieser oder jener Bezirk zur Reizzone wird. So wird die stärkste Reizung in den vordersten Abschnitten der Nasenhöhlen stattfinden, wenn in der Einatemungs-luft suspendierte Verunreinigungen den Reflexvorgang auslösen. Dann dürfte es nicht ohne Einfluss auf die Empfindlichkeit und Reflexerregbarkeit sein,

dass an einzelnen Punkten der Schleimhaut die Epitheldecke zarter, die Endausbreitung der sensiblen oder sensorischen Nerven dichter ist, als an anderen. Neuerdings hat Killian sich bemüht, mittelst einer Fadensonde solche besonders empfindliche Punkte ausfindig zu machen. Er fand zwei Stellen, an denen der Kitzelreiz besonders lebhaft empfunden wurde: die eine oberhalb des vorderen Endes der unteren Muschel, die andere am Tuberculum septi. Er fügt aber gleich hinzu, dass eine exakte Prüfung der hinteren Nasenabschnitte oft sehr schwierig ist, und dass der Kitzel manchmal hier ebenso stark oder noch stärker empfunden wird, als an den oben bezeichneten Punkten. Ich habe nun diese Angaben an zahlreichen gesunden und kranken Individuen nachgeprüft und kam zu folgenden Ergebnissen: 1. Die Empfindlichkeit der normalen Nasenschleimhaut ist bei verschiedenen Individuen eine sehr verschiedenartige. 2. In jeder normalen Nase gibt es Bezirke mit grösserer und solche mit geringerer Empfindlichkeit. 3. Wiederholentlich fand ich die Sensibilität in der einen Nasenseite grösser, als in der anderen. 4. Eine — immer relativ genommen — stärker ausgesprochene Sensibilität und Reflexerregbarkeit fand ich fast ausnahmslos in den höher gelegenen Abschnitten der Nasenhöhle, von der mittleren Muschel und dem gegenüberliegenden Tuberculum septi an nach aufwärts. Das war so regelmässig der Fall, dass ich es als physiologisch bezeichnen möchte. Abgesehen hiervon aber konnte ich eine bestimmte Sensibilitätsskala, die auf irgendwelche Gesetzmässigkeit Anspruch machen könnte, nicht nachweisen. Bald wurden die vorderen, bald die hinteren Partien — diese besonders häufig —, bald das Septum, bald die laterale Wand als empfindlicher bezeichnet; ja oft genug empfand dasselbe Individuum den Kitzelreiz heute hier, morgen dort stärker. 5. Bei krankhafter Steigerung der Sensibilität fand ich zwar in der Regel auch die obersten Abschnitte der Nasenhöhle ganz besonders empfindlich, aber sonst waren die Angaben hier so wechselnd und so widerspruchsvoll, dass von irgendwelcher Regelmässigkeit gar keine Rede sein kann.

Endlich noch ein Wort über die Bemühungen, die verschiedenen Formen der nasalen Reflexneurosen nach den Ausbreitungsbezirken der reizaufnehmenden, zentripetalen Nerven zu scheiden. Keine Frage, dass es recht wertvoll wäre, wenn man mit Sicherheit angeben könnte, dass diese Form der Reflexäusserung vom Olfactorius, jene vom Ethmoidalis, eine dritte vom Sphenoidalis ihren Ursprung nimmt. Aber leider haben weder anatomische noch physiologische Untersuchungen genügend zuverlässige Handhaben für eine Differenzierung dieser Art geschaffen; die anatomischen nicht, weil die Bezirke, die vom I. und II. Trigeminusast versorgt werden, sich nicht scharf genug abgrenzen lassen — die Endausbreitungen des Sphenopalatinus reichen weit nach vorn, die der Ethmoidalnerven weit nach hinten —, und die physiologischen nicht, weil jeder physiologische Nasenreflex sowohl von dem einen, wie von dem anderen Quintusast ausgelöst werden kann. Der Niesreiz und die Tränensekretion nicht nur, wie man früher glaubte, vom Ethmoidalis, sondern auch vom

Sphenoidalis, und die den Kreislauf und die Atmung beeinflussenden Reflexvorgänge nicht nur vom Sphenoidalis sondern auch vom Ethmoidalis. Ja selbst die dem Olfaktorius zugeschriebenen Reizwirkungen sind durchaus nicht immer so ausschliessliche, so rein sensorische, wie man annehmen pflegt, denn die allermeisten Riechstoffe entfalten neben der sensorischen, auch noch eine sensible Reizwirkung, so dass es bei manchem Reflexvorgang recht schwer zu sagen ist, ob er sensuellen oder sensiblen Ursprungs sei. Sind somit schon die physiologischen Grundlagen für eine Scheidung in Olfaktorius-, Ethmoidal- und Sphenoidalneurosen recht schwankend, so werden diese noch viel unsicherer bei krankhaften Störungen, und diese Unsicherheit wächst, wie wohl kaum erst betont zu werden braucht, in immer steigendem Masse, je stärker neben den materiellen Ursachen, seelische Vorgänge bei Auslösung der Reflexneurosen wirksam werden.

Wie sehr man mit diesen rechnen muss, das zeigt am besten das Beispiel jener an Rosenfieber leidenden Dame, die prompt mit einem typischen Anfall reagierte, als man ihr eine künstliche Rose unter die Nase hielt.

Mit Rücksicht auf all' diese Schwierigkeiten scheint mir die schulmässige Einteilung in Ethmoidal-, Sphenoidal- und Olfaktorius-Neurosen wenig empfehlenswert. Eine solche Präzisierung sieht zwar wie ein Fortschritt aus, ist es aber nicht, da sie Vorgänge schematisiert, deren Schematisierung sich mit den tatsächlichen Verhältnissen nicht in Einklang bringen lässt. Immerhin soll man, wie das übrigens wohl schon von jeher der Fall gewesen ist, für die Diagnose und Therapie daran festhalten, dass riechende Substanzen, soweit sie rein sensorisch wirken, nur den Olfaktorius erregen und dass die mit der Atmungsluft eingeführten, als reflexauslösende Reize wirkenden Verunreinigungen in erster Reihe, aber durchaus nicht ausschliesslich, den Ethmoidalis treffen. Ob dem Sphenoidalis, wie das von mancher Seite behauptet wird, besonders nahe Beziehungen zum Herzen zukommen, scheint mir noch zweifelhaft, jedenfalls ist er nicht der ausschliessliche nasale Herznerv.

Das Wesen der nasalen Reflexneurose.

Bei allen auf idiosynkrasischen Eigentümlichkeiten beruhenden Störungen ist es mit unserm Verständnis der letzten Ursachen schlecht bestellt. Das gilt auch von der nasalen Reflexneurose, und bei dieser sogar in besonderem Masse, weil hier, wie schon gesagt, neben den rein körperlichen Ursachen so vielfach auch seelische Vorgänge mitspielen. Wenn wir sehen, dass unter Zehntausenden, deren Nase von demselben ganz harmlosen Reiz getroffen wird, nur ein einziger auf diesen Reiz in krankhafter Weise reagiert, so muss, das liegt auf der Hand, bei diesem Einen irgendwelche Besonderheit vorliegen. Aber welcher Art ist sie und woher kommt sie? Wir sagen, der Betreffende leidet an einer Hyperreflexie, die häufig idiosynkratischen Charakter zeigt, das heisst, sehr geringfügige

Reize, — bei idiosynkratischer Form solche spezifischer Natur — rufen ungewöhnlich starke Reflexwirkung hervor, aber das ist doch keine Erklärung, sondern nur eine Umschreibung offenkundiger Tatsachen, die uns kaum einen Schritt weiter bringt. Die Frage lautet jetzt nur: Woher kommt diese so eigenartige Hyperreflexie? Liegt hier eine Erkrankung des nervösen Apparates vor? Welcher Art ist sie? Liegt sie im peripheren oder zentralen Abschnitt des Reflexbogens? Weshalb sind es oft nur spezifische Reize, die so ungewöhnliche Wirkungen hervorrufen? Weshalb bei einem sonst ganz gesunden Individuum gerade die sensiblen oder sensorischen Nerven der Nase? Und wie ist es endlich zu erklären, dass seelische Einflüsse auf die Auslösung und Unterdrückung der reflex-neurotischen Wirkung einen so starken Einfluss haben?

Auf all diese Fragen musste der Nasenarzt bisher trotz heissem Bemühen eine befriedigende Antwort schuldig bleiben. Wie der Nervenarzt bei der Hysterie und Neurasthenie, so konnte er bei der nasalen Reflexneurose nirgendwo ursächliche materielle Veränderungen nachweisen, und so mussten wohl oder übel all diese Krankheitserscheinungen bis auf weiteres in das dunkle Gebiet der funktionellen Störungen abgeschoben werden. Deshalb schrieb ich in meiner Monographie im Jahre 1904¹⁾:

„Wie jede Neurose, so entwickelt sich auch jede Reflexneurose auf Grund einer krankhaften Zustandsänderung des Nervenapparates, die wir seit Griesinger als neuro- bzw. psychopathische Prädisposition bezeichnen. Ueber das Wesen dieses pathologischen Zustandes, den wir uns als eine verringerte Widerstandsfähigkeit gegen physiologische und pathologische Reize vorstellen, wissen wir nichts, aber wir kommen ohne diesen Begriff nicht mehr aus: unsere ganze Vorstellung, unsere ganze Lehre von dem Wesen der Neurose und der Reflexneurose beruht auf ihm, und Binswanger sieht mit Recht in seiner Unentbehrlichkeit einen Beweis für seine Richtigkeit.“

Aber trotz ihrer Unentbehrlichkeit bleibt solch eine rein hypothetische Annahme doch immer nur ein wenig befriedigender Notbehelf, und es ist wohl zu begreifen, dass man sich immer und immer wieder bemühte, der Lehre von den nasalen Reflexneurosen eine etwas greifbarere, solidere Unterlage zu geben. Und war es von vornherein auch nicht gerade wahrscheinlich, dass es jetzt schon gelingen würde, des ganzen Rätsels letzte Lösung zu finden, so wäre es ja doch schon zu begrüßen, wenn wir die Grenze unseres Erkennens auch nur um einen Schritt weiter hinauschieben könnten. Versuche in dieser Richtung wurden in neuerer Zeit von Killian²⁾ und Müller-Lehe³⁾ unternommen.

Killian beginnt seinen Aufsatz mit der Bemerkung, dass die Lehre der nasalen Reflexneurosen mit den Fortschritten, welche in der neueren

1) Die nasalen Reflexneurosen und die normalen Reflexe. Berlin 1904. Aug. Hirschwald.

2) Deutsche med. Wochenschr. 1910.

3) Zeitschr. f. Ohrenheilkd. usw. 1916.

Zeit auf rhinologischem Gebiete erzielt worden sind, nicht gleichen Schritt gehalten habe. In den Lehrbüchern und Abhandlungen finde sich zwar ein grosses klinisches Material, aber man vermisse den inneren, wissenschaftlichen Zusammenhang. Deshalb müsse die ganze Lehre neu aufgebaut werden.

Diese Angaben entsprechen meiner Meinung nach nicht ganz den Tatsachen. Wer den heutigen Stand der Lehre von den nasalen Reflexneurosen mit den vor einigen Jahrzehnten herrschenden Anschauungen vergleicht, kann doch trotz der noch bestehenden Unklarheiten einen grossen Fortschritt nicht verkennen. Insbesondere möchte ich betonen, dass die bis zum Erscheinen des Killianschen Aufsatzes geleistete Arbeit sich durchaus nicht auf die Sammlung eines grossen klinischen Materiales ohne inneren wissenschaftlichen Zusammenhang beschränkte. Im Gegenteil! So hatte ich selbst z. B. 6 Jahre vor dem Erscheinen des Killianschen Aufsatzes eine umfangreiche Monographie über die nasalen Reflexneurosen veröffentlicht, in der auf breiter Grundlage die ganze Lehre vom normalen und pathologischen Reflex besprochen und erst aus dieser heraus die Reflexneurose im allgemeinen und die nasale im speziellen entwickelt wurde. Auch andere Autoren waren denselben Weg gegangen, um allerdings am Schluss ihrer Auseinandersetzungen immer wieder bekennen zu müssen, dass sich zur Zeit für die nasalen Reflexneurosen ebensowenig wie für die andern Neurosen eine substantielle Unterlage erkennen lasse. Hier setzen nun Killian's Untersuchungen ein; er glaubt des Rätsels lang gesuchte Lösung gefunden zu haben und bezeichnet als die Grundlage der nasalen Reflexneurose die Hyperästhesie der Nasenschleimhaut: „Nur auf der Basis einer nasalen Hyperästhesie kann sich eine nasale Reflexneurose entwickeln.“ (S. 1870, auch im Original gesperrt gedruckt.)

Hierzu möchte ich zuvörderst daran erinnern, dass schon in den 80er Jahren des vorigen Jahrhunderts, als die frühere Empirie gerade anfang, einer wissenschaftlichen Betrachtung Platz zu machen, die Hyperästhesie der Schleimhäute immer und immer wieder als bedeutsames, ja als grundlegendes Moment für die nasale Reflexneurose zitiert wurde, so von B. Fränkel, P. Heymann, H. Krause, Lublinski und anderen. Ich habe aber gegen diese Auffassung verschiedene Einwände geltend zu machen.

Zuvörderst einen prinzipiellen: Sensibilität und Reflexerregbarkeit sind, wie die Physiologie lehrt, zwei von einander ganz unabhängige Dinge, so unabhängig, dass, wie die Neurologie weiter lehrt, Hyperreflexie auch bei verminderter, ja sogar bei aufgehobener Sensibilität vorkommt.¹⁾ Sollte diese ganz allgemein giltige Regel gerade bei der nasalen Reflexneurose aufgehoben sein, sodass Ueberempfindlichkeit und Uebererregbarkeit hier nicht nur zusammenfallen, sondern sogar in einem unbedingten Kausalitätsverhältnis zu einander stehen? Das scheint mir, auch wenn

1) H. Oppenheim, Lehrb. d. Nervenkrankh. Bd. 1. S. 68/69.

ich einen klinischen Beleg z. Z. nicht anführen kann, nicht gerade wahrscheinlich. Aber auch sonst sprechen noch manche gewichtige Gründe gegen die Annahme, dass die Hyperästhesie die Basis jeder nasalen Reflexneurose sei. Betrachten wir zuvörderst die Olfaktorius-Neurosen. Bei ihnen ist die Geruchsempfindung weder qualitativ noch quantitativ verändert, nicht einmal für die spezifisch wirkenden Stoffe. Der an Rosenfieber leidende Kranke empfindet den Geruch der Rosen, der Kopromane den Geruch der Faeces nicht anders, auch nicht stärker als andere Menschen, nur die Wirkungen dieser Geruchsempfindung ist bei ihnen eine aussergewöhnliche, indem der eine auf den Duft der Rosen mit der Rhinitis nervosa oder einen Asthmaanfall, der andere auf den Geruch der Faeces mit einer Libido sexualis reagiert. Wir haben es also hier nicht mit einer Hyperästhesie des Olfaktorius, sondern mit einer von ihm ausgelösten Hyperreflexie zu tun, und zwar mit einer Hyperreflexie, die nur bei ganz bestimmten, spezifisch wirkenden Sinnesreizen auftritt. Eine Hyperästhesie der sensiblen Trigeminuszweige kommt bei diesen Fällen wohl überhaupt nicht in Frage. Etwas anders liegen die Dinge bei der durch die Vermittlung der sensiblen Nerven ausgelösten nasalen Reflexneurose. Hier allerdings geht wohl in der Regel¹⁾ die Steigerung der Reflexerregbarkeit mit einer gesteigerten Empfindlichkeit Hand in Hand. Aber ich sehe in der Hyperästhesie nicht die Basis, sondern nur ein Symptom, eine Begleiterscheinung der nasalen Reflexneurose: die Hyperästhesie steht meiner Auffassung nach zu dem Krankheitsbilde der Reflexneurose in demselben Verhältnis wie die Hyperämie und die Hypersekretion. Denn nach meiner Erfahrung stimmt es nicht, dass, wie Killian behauptet, „bei sogenannter vasomotorischer Rhinitis die Ueberempfindlichkeit das ganze Jahr vorhanden sei“; ob sie bei Heufieber sich auch im Winter nachweisen lässt, wollte er durch spätere Untersuchungen feststellen.

Ich habe seit Jahren zahlreiche Fälle von Rhinitis nervosa und Heufieber immer und immer wieder, sowohl während des Anfalles wie in anfallsfreien Zeiten, untersucht, und nur in einer kleinen Zahl von Fällen fand ich auch in der anfallsfreien Zeit eine erhöhte Empfindlichkeit. Bei den allermeisten dagegen war die Sensibilität in diesen oft sehr lange anhaltenden Perioden vollkommensten Wohlbefindens durchaus normal, nicht selten sogar auffallend gering. Ich kann also nicht zugeben, dass sich, wie Killian meint, „bei normaler Sensibilität der respiratorischen Nasenschleimhaut eine Nasenreflexneurose gar nicht entwickeln kann“. Nach meiner Erfahrung entwickelt sie sich vielmehr bei vor-

1) Ich sage mit Bedacht „in der Regel“, weil mir zur Zeit kein Fall in der Erinnerung ist, wo die Hyperästhesie fehlte. Aber eine spätere, speziell auf diesen Punkt gerichtete Untersuchung mag lehren, ob z. B. bei den Fällen, wo ein kleiner, dem Kranken sonst gar nicht zum Bewusstsein kommender Polyp auf dem Reflexwege Asthma hervorruft, die unzweifelhafte Hyperreflexie wirklich stets mit einer Hyperästhesie verknüpft ist.

handener Disposition recht oft bei ganz normaler Empfindlichkeit der Nasenschleimhaut, und erst während des Anfalles pflegt sich — ob immer kann ich z. Z. nicht sagen — neben der das Wesen der Krankheit ausmachenden Hyperreflexie die Hyperästhesie der Nasenschleimhaut als Begleiterscheinung einzustellen und mit ihr gewöhnlich zu gleicher Zeit Hyperämie und Hypersekretion.

Da nun aber der Fortschritt unserer Erkenntnis nicht eben sehr gross wäre, selbst wenn wir die nasale Reflexneurose mit gutem Recht anstatt auf die Hyperreflexie auf eine an und für sich kaum weniger problematische Hyperästhesie zurückführen könnten, so bemüht sich Killian, entsprechend seinem Wunsche, die ganze Lehre der nasalen Reflexneurose auf solidester Basis neu aufzubauen, folgerichtig weiter, auch die Ursachen und die Entwicklung dieser Hyperästhesie klarzulegen. „Sie kann sich bei jedem Menschen entwickeln,“ so sagt er S. 1870, „wenn er lange genug der Schädigung (Verunreinigung der Luft, besonders in grossen Städten) ausgesetzt ist.“ Aber auch diese Behauptung deckt sich nicht mit meinen Erfahrungen. Denn die nasalen Reflexneurosen finden sich durchaus nicht vorwiegend bei den Leuten, die „der Verunreinigung der Luft“ am längsten und stärksten ausgesetzt sind. Eher könnte man das Gegenteil behaupten. Es sind nicht die Kohlen- und Metallarbeiter, Giesser, Müller, Lumpensortierer, Bergleute und ähnliche Arbeiterklassen, die am häufigsten an Hyperästhesie der Nasenschleimhaut oder nasaler Reflexneurose leiden; gerade bei diesen Leuten, die doch am stärksten der Verunreinigung der Luft ausgesetzt sind, sind diese Erkrankungen äusserst selten. Es ist die nasale Hyperästhesie und Reflexneurose vielmehr eine ausgesprochene Erkrankung der sogenannten gehobenen Stände, der Beamten, Lehrer, Kaufleute, Offiziere. Das sind aber alles Leute, die unter der Verunreinigung der Luft unvergleichlich viel weniger zu leiden haben, als jene Arbeiter. Nimmt man hierzu noch, dass in der täglich wachsenden Schar der Reflexneurotiker nahezu die Hälfte der Krankheitsfälle auf Frauen und Kinder wohlsituierter Familien kommt, zieht man weiter in Betracht, dass im Laufe der letzten Jahrzehnte auch Landbewohner, denen doch die verhältnismässig reinste Atmungsluft zur Verfügung steht, in steigendem Masse an nasalen Reflexneurosen erkranken, zieht man endlich in Betracht, dass es auch auf dem freien Lande wieder nicht die Arbeiterkreise, sondern die wohlhabende Oberschicht ist, die das bei weitem überwiegende Kontingent stellt, dann wird man, denke ich, jedenfalls zugeben müssen, dass es unmöglich ist, die nasale Hyperästhesie und mit ihr die nasale Reflexneurose auf die Verunreinigung der Atmungsluft zurückzuführen.

Müller¹⁾ beschäftigt sich nur mit dem „Asthmaproblem“. Auch ihm ist es in erster Reihe darum zu tun, dieses Problem von „dem ephemeren Verlegenheitsbegriff der Neurose“ zu befreien und es auf „eine exakt greif-

1) Das Asthmaproblem. Zeitschr. f. Ohrenheilk. u. f. d. Krankh. d. ob. Luftwege. Bd. 74. S. 37.

bare organische Unterlage“ zu stellen. Eine solche glaubt er in folgender Erklärung geben zu können: „Das Elastin der Lunge ist das anatomisch-pathologische Substrat des Asthmas, die Störung dessen elastisch-physikalischer Funktion (Elastinüberdehnung) macht das Symptomenbild des Asthmaanfalles aus, ihr Schwinden und Behebung, also Wiedergewinnung der elastischen Refraktionsfähigkeit, beendet den Asthmaanfall.“

Hier wie an anderen Stellen wird das Altersemphysem und -Asthma mit dem Reflexasthma kurzer Hand zusammengeworfen. Das ist aber ein Fehler, der die Klärung der ganzen Frage erschwert. Denn das Asthma beim Altersemphysem beruht auf ganz anderen Voraussetzungen wie das Reflexasthma, so dass man beim Altersasthma auf die zur Erörterung stehende Aushilfshypothese der funktionellen Neurose schon längst verzichten konnte. Hier waren ja in dem chronischen Bronchialkatarrh, in dem Emphysem der Lungen, in dem Schwund des Elastins und ähnlichen materiellen Veränderungen genügend „exakt greifbare Unterlagen“ gegeben, die es durchaus verständlich machen, dass jede Störung des sehr labilen Gleichgewichtes eine schwere Krise in der Atemführung herbeiführt. Auch darüber war seit geraumer Zeit kein Streit mehr, dass die Atmungsstörung bei Asthma vorzüglich expiratorischer Natur ist, da die Bahn für die Inspiration frei, für die Expiration aber mehr oder weniger behindert ist. Weiter war man darüber im Klaren, dass beim Emphysemasthma das in seiner Masse und in seiner Leistungsfähigkeit geschwächte Elastin, sobald die Atmung erst einmal in Unordnung gekommen ist, trotz energischster Unterstützung durch alle Expirationsmuskeln nicht mehr genügt, um die aufgenommene Inspirationsluft schnell genug zu entfernen, so dass eine Ueberfüllung der Alveolen, besonders der peripher gelegenen, und weiter eine Ueberdehnung der noch vorhandenen Elastinmassen die notwendige Folge sein musste.

Ueber alle diese Verhältnisse war man im Klaren, und der von Müller erwähnte Hypothesenstreit drehte sich nur darum, welche von den tatsächlichen oder hypothetischen materiellen Veränderungen — Sekretanhäufung und Kristallbildung in den Bronchien, Schwellung der Schleimhaut, Bronchialmuskelkrampf usw. — an der Verengung des Expirationsweges und, in Konsequenz hiervon, an der Ueberfüllung der Alveolen und an der Ueberdehnung des Elastins schuld sei, eine Frage, die im übrigen auch heute noch der endgültigen Klärung harret.

Ganz anders — und hiermit kommen wir wieder zu unserem Thema — liegen die Dinge beim Reflexasthma. Hier gibt es wenigstens bei frischen Erkrankungen, die das Krankheitsbild am reinsten zeigen, keine prädisponierende Lungenerweiterung, keinen chronischen Bronchialkatarrh und vor allem keine irgendwie nachweisbare Minderwertigkeit des Elastins. Denn der [Reflexasthmatiker, bei dem eine so geringfügige Ursache wie der Duft einer Rose, ein ganz kleiner Polyp oder einige Gräserpollen den schwersten, stunden-, ja tagelang anhaltenden Anfall hervorrufen, hält, sobald der Anfall vorüber, die schwersten körperlichen

Anstrengungen aus, ohne dass seine Atmung in Unordnung gerät. Man kann doch aber bei einem Menschen, der, wie es hundert Reflexasthmatiker tun, ungestraft die schwierigsten Hochtouren unternimmt, nicht von einer Minderwertigkeit des Elastins reden; ein Emphysemasthmatiker würde bei solchen Strapazen schnell zusammenbrechen. Auch die Erfahrungen, die wir bei Heilung des Reflexasthmas machen, sprechen meines Erachtens in einer ganz unzweideutigen Weise gegen die Annahme einer „erblich konstitutionellen Minderwertigkeit des Elastins“ bei diesen Kranken. Müller meint zwar, „auch bei jenen anfallsgebesserten und vorübergehend befreiten Fällen wird das Leiden wiederkommen, weil es, die nötige Lebenszeit vorausgesetzt, wiederkommen muss, denn Asthma heilen geht über die Kraft.“ Aber diese Art der Schlussfolgerung scheint mir doch allzu sehr im Widerspruch mit allen bisherigen Erfahrungen. Jeder Rhinologe kennt doch Leute, die in ihrer Kindheit oder während der Pubertät an Asthma gelitten haben und nachher ihr ganzes Leben lang nicht nur von jedem Anfall verschont geblieben sind, sondern auch durch sportliche und sonstige Arbeitsleistungen bewiesen haben, dass ihr Elastin nicht „erblich konstitutionell minderwertig“ sein kann.

Demnach komme ich zu dem Schluss, dass „eine erblich konstitutionelle Minderwertigkeit des Elastins“ nicht die Ursache des Reflexasthmas sein kann. Dahingegen kann es, wie schon früher gesagt, auch beim Reflexasthma während des Anfalls zu einer starken Dehnung oder Ueberdehnung des sonst vollwertigen Elastins, und bei längerer Dauer der Erkrankung, zu einer bleibenden Verminderung seiner Leistungsfähigkeit kommen. Wie kommt nun diese akute Ueberdehnung zustande? Wie geht sie zurück?

Dass das Elastin direkt unter Nerveneinfluss steht und sich aktiv ausdehnt und zusammenzieht, nimmt niemand an. So bleibt nur die eine Möglichkeit, dass es passiv gedehnt bzw. überdehnt wird. Landois sagt hierüber in seinem Lehrbuch: „Da auch im nicht erweiterten Thorax der Innenraum grösser ist als das Volumen der zusammengesunkenen herausgenommenen Lungen, so müssen sich die Lungen in ihrer natürlichen Lage innerhalb des Brustkorbes ausgedehnt, also in einem Grade elastischer Spannung befinden. Letztere wird um so grösser sein, je erweiterter der Brustraum ist, und umgekehrt. Es ist demnach das elastische Gewebe der Lunge unter normalen Verhältnissen immer in Spannung; in Ruhe ist es nur in der herausgenommenen, ganz zusammengesunkenen Lunge.“ Die Spannung des Elastins ist also am geringsten bei stärkster Expiration; sie nimmt zu, sobald die Inspiration einsetzt, und wird immer grösser, je mehr diese sich vertieft. Zur Entleerung der Lunge genügen unter normalen Verhältnissen die Schwere des Thorax und die Elastizität der bei der Inspiration angespannten Teile, der Rippenknorpel, der Muskulatur, vor allen Dingen aber der Elastinmassen. Im Gegensatz zu diesem harmonisch ausgeglichenen Ablauf der normalen Atmung sehen wir während des reflexasthmatischen Anfalls bei freier oder wenigstens annähernd freier

Inspiration eine hochgradige Erschwerung der Expiration, obwohl, wie das Verhalten des Patienten kurz vor und kurz nach dem Anfall zeigt, keine der bei der Expiration wirksamen Kräfte — im Gegensatz zu dem Emphysemasthma — irgend welche organische Einbusse erfahren haben kann. Während sonst selbst bei starkerer Inanspruchnahme die Ausatmung bei unserem Kranken ganz oder fast ganz passiv erfolgt, ist er während des Asthmaanfalles selbst bei Zuhilfenahme aller expiratorischen Muskeln nicht imstande, die so plötzlich entstandenen Widerstände zu überwinden. Soll das wirklich in einer so plötzlichen Zustandsänderung des Elastins seinen Grund haben? Da, wie schon gesagt, ein direkter Nerveneinfluss auf das Elastin ausgeschlossen ist, so wüsste ich wirklich nicht, welcher Art diese plötzliche Zustandsänderung sein sollte, die ein Kitzelreiz in der Nase in einem so fernliegenden ganz passiven Gewebe hervorrufen könnte. Meiner Meinung nach ist das Rätsel hier ebenso wie beim Emphysemasthma nur in der Weise zu erklären, dass in beiden Fällen durch Nerveneinfluss Veränderungen hervorgerufen werden, die das Elastin nicht direkt, sondern nur indirekt treffen. In der Ausatemungsbahn erstehen auf dem Reflexwege Hindernisse, welche die Herausbeförderung der eingeatmeten Luftmengen erschweren. Ob diese Erschwerung der Expiration durch Sekretansammlung in den Bronchien, durch Muskelkrämpfe oder durch irgend ein anderes Moment bedingt ist, ist für die Beantwortung der vorliegenden Frage gleichgültig, das Wesentliche ist, dass meiner Meinung nach die Beeinträchtigung des Expirationsweges das Primäre ist und dass sich hieraus erst sekundär die Ueberfüllung der Alveolen und die Ueberdehnung des Elastins ergibt.

Die Lösung des Anfalles erfolgt nach Müller's Angabe „durch den biologischen Vorgang reaktiv gesteigerter Gewebsernährung, der die Retraktionsfähigkeit des Elastinnetzes sich wieder einstellen lässt.“ Hier führt Müller, der doch die Lehre von den Reflexneurosen auf greifbare Unterlagen stellen will, ein recht problematisches und in diesem Zusammenhang kaum verständliches Moment in die Diskussion. Dass die Muskeln und Nerven nach Arbeitsleistungen die verbrauchten Stoffe „durch reaktiv gesteigerte Gewebsernährung“ wieder ersetzen, um arbeitsfähig zu werden, das wissen wir. Aber um die verbrauchten Stoffe fortzuschaffen und Ersatzstoffe in ausreichendem Masse zu bilden, dazu ist eine Ruhepause erforderlich. Beim Elastin aber sollte während seiner allerstärksten Inanspruchnahme eine reaktiv so stark gesteigerte Gewebsernährung einsetzen, dass das Stunden- ja Tagelang überdehnte Gewebe nun plötzlich wieder zu einer Arbeitsleistung befähigt wird, der es mit frischen Kräften bei Beginn des Anfalles nicht gewachsen war? Diese Annahme scheint mir wirklich „phantastisch,“ sie widerspricht all' unseren physiologischen Erfahrungen. Ist es nicht viel einfacher und hat es nicht viel mehr innere Wahrscheinlichkeit anzunehmen, dass der Anfall sich löst, wie er gekommen ist: Die Wegstörungen in der Expirationsbahn, welcher Art sie auch sein mögen,

schwinden allmählich unter dem Einfluss von psychischen oder medikamentösen Einwirkungen oder durch Selbsthilfe des Organismus. Und in dem Masse, in dem die Bahn frei wird, schafft das Elastin in Gemeinschaft mit anderen Expirationskräften die angesammelte Luft allmählich aus den geblähten Alveolen heraus, bis das Gleichgewicht zwischen Inspiration und Expiration wieder hergestellt ist.

Aber all' diese materiellen Unterlagen würden uns, selbst wenn sie der Kritik stand hielten, immer noch keine Aufklärung darüber geben, weshalb ein sonst ganz harmloser Reiz, der bei tausend Menschen gar keine Wirkung auslöst, bei unsern Reflexneurotikern die lästigsten Erscheinungen hervorruft. Erst eine zufriedenstellende Antwort auf diese Frage würde die tatsächliche Basis für das Verständnis der nasalen Reflexneurosen bringen. Aber diese Antwort steht, trotz aller früheren und neueren Bemühungen, immer noch aus, und heute wie vor 12 Jahren muss ich mich mit dem Notbehelf begnügen, dass wir bei der nasalen Reflexneurose ebenso wie bei allen andern Nervenrosen als Grundlage der Erkrankung eine psycho-neuropathische Zustandsänderung annehmen müssen, deren Folgen wir sehen, deren materielle Grundlage uns aber zur Zeit noch unbekannt ist, ebenso unbekannt, wie die materiellen Grundlagen der Hysterie und der Neurasthenie. Mit diesen beiden Erkrankungen, insbesondere mit der Neurasthenie steht die nasale Reflexneurose in nächster Beziehung, so dass sie von den Neurologen vielfach nur als eine Teilerscheinung der Neurasthenie (gesteigerte Erregbarkeit, verminderte Widerstandsfähigkeit) angesehen wird. Das ist ganz offenkundig der Fall, wenn die nasale Reflexneurose mit andern unzweifelhaft neurasthenischen Erscheinungen vergesellschaftet ist. Aber auch da, wo sie, wie das gar nicht selten ist, bei ganz robusten Vollnaturen auftritt, die sonst auch nicht einen einzigen neurasthenischen Zug aufweisen, müssen wir eine entsprechende neuropathische Grundlage annehmen. Es gehört also meines Erachtens die nasale Reflexneurose in die grosse Gruppe der neurasthenischen Störungen; wie viele andere der hierher gehörigen Krankheitsbilder, zeigt sie häufig einen deutlichen hysterischen Einschlag (abnorme Beeinflussung körperlicher Vorgänge durch die Psyche). Für diese Auffassung spricht die Parallelität der Krankheitsbilder; der übereinstimmende Mangel nachweisbarer materieller Veränderungen; die übereinstimmende, auffallend starke Zunahme in den letzten Jahrzehnten; das Betroffensein der gleichen sozialen Schichten, deren Nervensystem infolge ihrer Lebensführung immer mehr an Widerstandsfähigkeit einzubüssen scheint, und endlich die übereinstimmende Familienbelastung, die bald in dieser bald in jener Form der Erkrankung zu Tage tritt.

Wo dürfen wir den Sitz der angenommenen psycho- und neuropathischen Zustandsänderung vermuten? Die Erfolge mancher örtlichen Behandlung sprechen ja dafür, dass die Erregbarkeit der peripheren Endausbreitungen abnorm gesteigert ist, trotzdem glaube ich, dass in der Hauptsache doch der Scheitelpunkt des Reflexbogens, also jene zentral ge-

legene Stelle, wo der zugeleitete Reiz umgeformt, auf die zentrifugalen Bahnen übergeleitet und durch psychische Einwirkungen beeinflusst wird, als der eigentliche Sitz der Erkrankung anzusehen ist.

Behandlung.

Die Behandlung wird, nach Aechtung der früheren kritiklosen Uebergeschäftigkeit, in dem letzten Jahrzehnt im allgemeinen nach bewährten Grundsätzen durchgeführt. Der Allgemeinbehandlung und Prophylaxe wird mehr Sorgfalt zugewandt, als früher. Fremdkörper, Polypen, Bildungsanomalien werden, wenn eine Beziehung zwischen ihnen und der Reflexneurose nachweisbar ist, beseitigt. Ueberempfindliche Schleimhäute sucht man durch Massage, Aetzungen mit Trichloressigsäure, durch Elektrolyse, durch oberflächliche Galvanokaustik oder auf ähnliche Weise in ihrer Empfindlichkeit herabzusetzen. Der Unterschied bei der Behandlung solcher Fälle gegenüber dem früher geübten Verfahren besteht darin, dass man die Schleimhäute nicht mehr zerstört, sondern nur umzustimmen versucht. So wenig zuverlässig, wie bereitwilligst zugegeben wird, diese Umstimmungsbehandlung auch ist, so werden doch hoffentlich die Gegenbestrebungen Müller's, dem bisher in der Nase noch viel zu wenig operiert wurde, und der jede Nase zu einem anatomisch einwandfreien Präparat umgewandelt wissen will, den so mühsam errungenen Fortschritt nicht wieder in Frage stellen. Denn das von ihm empfohlene, so überaus energische Vorgehen bietet durchaus keine Gewähr für ein besseres Resultat. Und wenn die Angaben über die durch das z. Z. übliche, sehr viel weniger eingreifende Verfahren erzielten Erfolge recht verschiedenartig lauten, indem bei dem Einen die Zahl der Versager, bei dem andern die Zahl der Erfolge über das Durchschnittsmass hinausgeht — einzelne Autoren scheinen nach ihren Veröffentlichungen Misserfolge überhaupt nicht zu kennen, — so kann das nicht an der Verschiedenartigkeit der angewendeten Mittel oder Methoden liegen, denn diese sind ja immer die gleichen, sondern nur an der Verschiedenartigkeit der diese Methoden anwendenden Persönlichkeit. Und ich betrachte es als einen der wesentlichsten Fortschritte bei der Behandlung der nasalen Reflexneurosen, dass man die hohe Bedeutung der psychischen Beeinflussung jetzt richtiger bewertet. Eine sehr schätzenswerte Stütze für diese Auffassung bildet die Selbstbeobachtung einsichtsvoller Kranker, die oft, auch ungefragt, angeben, dass sie auffallend weniger empfindlich sind, wenn sie sich in seelischem Gleichgewicht fühlen, dass aber Kummer, Sorge, psychische Erregungen aller Art ihre Krankheitserscheinungen ungünstig beeinflussen.

Mit grosser Erwartung ist man an die Resektion der Nn.ethmoidales gegangen, die entweder von der Augenhöhle aus oder im Innern der Nase vorgenommen wird. Ich selbst habe sie in zwei Fällen von schwerem Heufieber ausgeführt und zweifellosen Erfolg gesehen. Aber der Erfolg war nicht etwa der Art, dass nun das Heufieber sofort nach der Operation verschwunden war, es milderten sich vielmehr nur die Erscheinungen, die

hauptsächlich vom Ethmoidalis ausgelöst wurden; das Nasenjucken und -Laufen, die Nieskrämpfe und Konjunktivalreizung wurden wesentlich geringer, ohne ganz zu verschwinden. Auch die asthmatischen Anfälle wurden seltener und milder, aber sie blieben doch nicht ganz fort. Der Kitzel im Rachen und in den Ohren war unverändert. Ein grosser Uebelstand bei dieser Behandlung ist aber, dass der Erfolg nicht von Dauer ist. Bei dem einen Kranken, den andern verlor ich aus der Beobachtung, wurden alle Erscheinungen im 2. Jahre nach der Operation wieder stärker. Auch die Sensibilität im Ethmoidalgebiet, die unmittelbar nach der Operation aufgehoben war, stellte sich allmählich wieder ein, obgleich ich von jedem Nerv 8—12 cm lange Stücke herausgerissen hatte. Trotz dieses Nervenersatzes erscheint mir aber der Eingriff in schweren Fällen doch angebracht. Er ist recht unbedeutend und doch für den Kranken lohnend; er mildert für einige Jahre die Beschwerden recht wesentlich, und dieses mehr oder minder starke Ausser-Betrieb-Setzen der pathologischen Reflexbahnen wirkt, wie ich bei meinen Patienten gesehen habe, auch späterhin nach Wiederherstellung der Ethmoidalbahnen noch günstig ein. Immerhin wird man noch weitere Erfahrungen sammeln müssen, ehe man ein endgiltiges Urteil abgeben kann.

Bei Olfaktoriusneurosen sind die Aussichten auf Heilung, so sollte man meinen, noch ungünstiger als bei Sensibilitätsneurosen. Ist es doch schwer, einzusehen, wie Elektrizität, Massage, Aetzungen oder ähnliche Mittel bei den fast ausnahmslos idiosynkratischen Störungen helfen sollen. Und doch erlebt man auch hier Heilungen. Ich sah einen Kavallerie-offizier, der so stark an Stallfieber litt, dass er von jedem Stallbesuch dienstlich befreit werden musste, vollkommen geheilt werden. Es ist sehr schwer zu sagen, wieviel bei solchen Erfolgen auf Konto der Nasenbehandlung, wieviel auf Konto der suggestiven Beeinflussung zu setzen ist. Ich persönlich möchte der letzteren den Hauptwert beimessen.

Zusammenfassung.

1. Das Wesentliche an der Reflexhandlung, die Vorgänge im Scheitelpunkt des Reflexbogens, sind unsern Untersuchungsmethoden nicht zugänglich. 2. Unter Reflexneurose verstehen wir eine krankhafte Störung der Reflexvorgänge infolge einer abnormen Steigerung oder Herabsetzung der Reflexerregbarkeit, für die sich weder eine handgreifliche Ursache — Vergiftung, Intoxikation — noch eine substantielle Veränderung des nervösen Apparates nachweisen lässt. 3. Die Diagnose bleibt sehr häufig nur eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose. 4. Bei erfolgreicher Behandlung ist stets der Effekt der suggestiven Beeinflussung sorgsam von dem des operativen Eingriffes zu scheiden. 5. In den oberen Bezirken der Nasenhöhle war, unter normalen Verhältnissen fast ausnahmslos, in pathologischen Fällen recht häufig, die Sensibilität und die Reflexerregbarkeit der Schleimhaut eine grössere, als in den tiefer gelegenen. (Zartere Oberflächenbekleidung, grössere Dichtigkeit der Nervenendausbreitungen.) Sonst liess sich

eine zuverlässige Skala für die Sensibilität der Nasenschleimhaut nicht feststellen. 6. Von jedem Punkt der Nasenschleimhaut können normale und eventuell auch pathologische Reflexvorgänge ausgelöst werden. 7. Typische „reflektogene Punkte“ gibt es nicht. 8. Eine Scheidung in Olfaktorius-, Ethmoidal- und Sphenoidalneurosen ist allzu schematisch, da sich weder anatomisch noch physiologisch genügend scharfe Grenzlinien ziehen lassen, und da insbesondere noch bei den Reflexneurotikern der psychische Einschlag einer solchen Differenzierung im Wege ist. 9. Die Hyperästhesie ist nicht die Basis der nasalen Reflexneurosen, sondern ein Symptom, ebenso wie die Hyperämie und Hypersekretion. 10. Es geht nicht an, die Hyperästhesie der Nasenschleimhaut und damit die nasalen Reflexneurosen auf Verunreinigung der Atmungsluft zurückzuführen, da sie bei den Leuten, die diesen Verunreinigungen der Atmosphäre am stärksten ausgesetzt sind, am allerseltensten zu finden ist. 11. Müller's Annahme, dass beim Reflexasthmatiker das Elastingewebe der Lunge erblich konstitutionell minderwertig sei, widerspricht den bisherigen Erfahrungen. 12. Nach Auffassung des Verfassers gehört die nasale Reflexneurose zu der grossen Gruppe der neurasthenischen Erkrankungen, häufig mit einem Einschlag von Hysterie. 13. Wie bei der Neurasthenie und bei der Hysterie sind wir auch bei der nasalen Reflexneurose bis auf weiteres auf die hypothetische Annahme einer psycho-neuropathischen Zustandsänderung angewiesen. 14. Wenn auch die Erfolge der örtlichen Behandlung für eine gesteigerte Erregbarkeit der peripheren Endausbreitungen der zentripetalen Nerven sprechen, so scheint der Hauptsitz der neuropathischen Zustandsänderung sich im Scheitelpunkt des Reflexbogens zu befinden. 15. Die Behandlung hat viele Erfolge aufzuweisen, sie soll so schonend wie möglich sein und sich stets bemühen, die suggestive Wirkung der Therapie von der materiellen zu trennen. Ueber die Erfolge der Ethmoidalresektion sind noch weitere Erfahrungen abzuwarten.

III.

Aus der Königl. Universitäts-Poliklinik für Hals- und Nasenkrankheiten in
Königsberg i. Pr. (Direktor: Prof. Dr. Gerber).

Ueber Lymphangiome der Zunge.

Von

Assistenzarzt Dr. Janowitz,
zurzeit im Felde.

Angiome sind bekanntlich Geschwülste, deren Entstehung im wesentlichen auf Neubildung und Wucherung von Gefässen zurückzuführen ist. Geschwulstmässige Proliferationen der Blutgefässe nennt man Hämangiome, solche der Lymphgefässe: „Lymphangiome“. Mit der Wucherung ist häufig nicht nur eine Veränderung im Kaliber, sondern auch in der Wandstruktur der Gefässe verbunden. Häufiger und besser gekannt ist die Form des Hämangioms, seltener und dadurch interessanter sind die Lymphangiome. Wenn man beide Angiome mit einander vergleicht, so findet man vieles, was sie mit einander gemeinsam haben; so ist ihre Entstehung und das Wachstum oft dasselbe. Beobachtet ist bei beiden die kongenitale Anlage, das frühzeitige Vorkommen, die gleiche „Lokalisation der Geschwulstbildung“, oft auch kombinieren sich Lymph- und Hämangiom zu einer Geschwulst (Nasse).

Als Lymphangiom bezeichnet man im allgemeinen eine Geschwulst, die vorwiegend aus neugebildeten Lymphgefässen besteht. Es ist aber noch nicht entschieden, was bei einem Lymphangiom neugebildet ist oder was nur auf Rechnung der „Metamorphose präexistierender Lymphgefässe zu setzen ist“, weil es noch nicht feststeht, wie Lymphbahnen neugebildet werden und wie die spezielle physiologische Ausbildung des lymphatischen Systems in den einzelnen Organen und Organbezirken vor sich geht. Dass aber wirkliche geschwulstmässige „Lymphgefässwucherungen“ vorkommen, steht ausser Zweifel und vor allem beweisen dies die angeborenen Lymphangiome („lymphangiektatische Bildungen“). In diesen Fällen ist wohl die Meinung derer die richtige, die behaupten, dass infolge der Entwicklungsstörung entweder eine zu reichliche Bildung von Lymphbahnen statt hat, oder eine Gruppe von Lymphgefässen nicht in regulärer Weise dem System eingefügt ist. Hierbei sollen aber nicht nur „die fehlerhaft angelegten Lymphgefässe“, sondern auch gewisse Neubildungen eine Rolle spielen, so dass das vorher nur in der Entwicklung gestörte oder zu gross angelegte Gefäss die Ursache zur weiteren Ausbreitung und Fortbildung der Geschwulst ist.

Auch bei manchen erworbenen Lymphangiomen sieht man von Lymphgefäßneubildung nichts, so dass man auch hier zu der Annahme gekommen ist, dass diese Tumoren aus einer blossen Erweiterung präexistierender Lymphbahnen, verbunden recht oft mit Wucherung an den Lymphbahnen, entstanden sind. Tumoren mit solchen Characteristicis sind aber keine eigentlichen Lymphangiome, sondern nur Massen von erweiterten Lymphgefässen (lymphangiektatische Tumoren).

Um Geschwülste als Lymphangiome *in vero* zu benennen, muss natürlich der Nachweis erbracht werden, dass eine Neubildung und Wucherung von Lymphbahnen vorhanden ist. Sichere Beweise für das Vorhandensein von Lymphgefäßneubildung sind wenig erbracht.

In dieser Hinsicht wäre folgendes zu erwähnen: Langhans führt das Fettgewebe an, dessen physiologische Armut an Lymphgefässen bei der hier häufig beobachteten lymphangiomatösen Metamorphose nur an Neubildung von Lymphgefässen denken lasse. Freudweiler sah an den Lymphgefässen streifen- und zapfenförmige Fortsätze proliferierenden Endothels mit jungen Sprossen; die Sprossen waren erst solide, dann wurden sie hohl. Nasse fand Uebergänge von endothelbekleideten Lymphgefässen in den Spalträumen des Bindegewebes; ferner konstatierte er von grösseren Lymphräumen ausgehende endothelbekleidete Spalten, die in solide zarte Zellstränge übergingen. Er glaubt auch, dass durch Auseinanderdrängung des Bindegewebes und Umbildung der Bindegewebszellen zu Endothelien neue Bahnen für die Lymphe eröffnet werden könnten. Alexander Schmidt beobachtete Zellhaufen und Zellstränge, die in Lymphkanäle übergingen, und denkt sich, dass aus umschriebenen Wucherungen des Bindegewebes Lymphkanäle gebildet werden könnten (im Sinne von Wegener's heteroplastischer Neoplasie). Nasse hatte an kleineren Lymphgefässen wohl ausserordentlich dicht aneinandergefügte Endothelien gesehen, niemals aber ein zwei- oder mehrschichtiges Endothel; ein solches will Freudweiler nachgewiesen haben.

Max Borst schreibt in „Die Lehre von den Geschwülsten“, dass er bei einem angeborenen Lymphangiom der Brust zweifellose Neubildungen von Lymphgefässen gesehen habe. Dichte Ansammlungen von lymphozytären Elementen begleiteten die jungen Lymphkapillaren. Sprossungen von Lymphgefässen waren stets umgeben von Lymphozytenherden; auch fand er viele umschriebene an Lymphknötchen erinnernde Infiltrate im Bindegewebe zerstreut, wo gerade die Neubildung der Lymphgefässe am deutlichsten und sichersten nachgewiesen werden konnte. Nasse und Alexander Schmidt haben gleiche Angaben darüber gemacht: herdförmige, knotige Einlagerungen eines zellreichen jungen Bindegewebes enthielten in ihren zentralen Partien bereits leicht ektasierte, vielgestaltige Lymphräume, während ihre peripheren Abschnitte von jungen Lymphkapillaren und sprossenden Lymphgefässen durchsetzt erschienen; dabei waren gegenseitige Kommunikationen vielfach zu erweisen.

Die Sprossungen der Lymphgefässe hat man sich ebenso wie die

analogen Vorgänge bei den Blutgefässen vorzustellen, um das Wachstum der Lymphangiome zu erklären. Das Endothel der erweiterten kapillären Lymphgefässe sendet Ausläufer in die Spalten des Bindegewebes und später erfolgt dann die „Kanalisation“ von dem offenen Lumen aus. Diese Sprossungsvorgänge sind schwer zu beobachten wegen der ausserordentlich langen, nur selten in einer Schnittebene getroffenen Sprossen; wenn man eine solche Sprosse verfolgt, so erkennt man, wie ein mit Endothel bekleidetes Lymphgefäss sich immer mehr verjüngt und schliesslich in eine lange, zarte Zellschicht von Endothelzellen endigt.

Ueber die Ursache der Erweiterung der Lymphgefässe und ihr Zustandekommen gibt es zwei Theorien, einmal ob sie primären Charakter annimmt, also direkt mit der Geschwulstbildung im Zusammenhang steht, oder sekundären, also eine Folge der Geschwulstbildung ist. Eine primäre Ursache ist bis jetzt aber noch nicht nachzuweisen gewesen, da von Langhans durch Injektionen der Zusammenhang der Geschwülste mit grösseren Lymphstämmen, sowie die Durchgängigkeit dieser ohne Zweifel nachgewiesen werden konnte. Auch das herdförmige, nur zirkumskript vorkommende Auftreten der Ektasien spricht gegen die primäre Natur der Erweiterung. Eine sekundäre Erweiterung der Lymphgefässe ist viel leichter vorstellbar; so kann durch Zerrung, Knickung, Verlegung des Abführungsganges, ja auch durch die komplizierten Zirkulationsströmungen und -störungen der Lymphe, die bis auf den heutigen Tag noch nicht geklärt sind, durch Verlangsamung des Lymphstromes das Wachstum der Geschwulst, besonders des bindegewebigen Anteils, mit Erweiterung der Gefässe hervorgerufen werden. Diese Ursachen geben uns wohl eine hinreichende Begründung der Lymphgefässerweiterung.

Ribbert meint nun, dass gerade diese Stauung und der dadurch erhöhte Innendruck unmöglich ohne Folgen auf das Endothel sein könne, denn ein sezernierendes Endothel müsse bei einem derartigen Druck, der imstande sei, das Bindegewebe auseinanderzudrängen und zu entfalten, sicher zu Grunde gehen oder stark geschädigt werden. Diese Schwierigkeiten der Stauungstheorie sucht er aber dadurch zu beheben, dass er nicht eine isolierte Wucherung der Lymphgefässe in den Lymphangiomen annimmt, sondern zugleich mit den Lymphgefässen auch das Bindegewebe mitwachsen lässt, das er als einen integrierenden Bestandteil der betreffenden Geschwülste ansieht. Durch gleichzeitiges Wachstum von Bindegewebe und Lymphgefässen ist nun natürlich die Erweiterung der Lymphgefässe erklärlich, ohne dass man eine durch Lymphstauung bedingte hochgradige Drucksteigerung zu Hilfe nehmen muss.

Auch Borst kommt zu demselben Urteil wie Ribbert. Bei der Neubildung der Lymphgefässe spielt seiner Ansicht nach das zugehörige Stützgewebe eine grosse Rolle. Er hat bei manchen Lymphangiomen Umwandlungen der Blutgefässe in fibrinöse Neubildungen beobachtet, auch sahen die Lymphangiome oft Fibroiden sehr ähnlich; er erinnert dabei besonders an solche, die im Fettgewebe gewachsen sind. So kommt man

zu dem Schluss, dass bei dem Wachstum der Geschwulst Bindegewebsneubildung und die begleitende Lymphgefässwucherung eng von einander abhängig sind, ja sogar miteinander Schritt halten.

Die beste Einteilung der Lymphangiome scheint Wegner nach dem verschiedenen Entwicklungsmodus dieser Geschwülste zu geben. Er unterscheidet: 1. Zustände, die sich aus einer Dilatation vorhandener Lymphgefässe, eventuell mit Hyperplasie der Wandungen ergeben. Lymphstauungen, Verengungen oder Verschluss abführender Lymphgefässe durch Thromben, entzündliche stenosierende Bindegewebsentwicklung, Druck von Tumoren usw. könnten hier ätiologisch in Betracht kommen. Solche einfachen Ektasien würden natürlich nicht als echte Geschwülste anzusehen sein; davon trennt er 2. Prozesse, die von präexistierenden Lymphgefässen ausgehend, zu reichlicher Neubildung und Erweiterung von Lymphbahnen führen (homöoplastische Neoplasie nach Wegener). Diese Gruppe würde die eigentlichen Lymphangiome repräsentieren. Ätiologisch dürfte hier in vielen Fällen ein Vitium primae formationis zu Grunde liegen.

Eine verbreitete Einteilung, auch von Wegener stammend, ist nicht so deutlich und klar; diese hält sich an das äusserliche Moment der Dilatation der Lymphgefässe. Man unterscheidet danach drei Hauptformen: Lymphangioma simplex, cavernosum und cysticum. Diese 3 Formen von Lymphangiomen kommen besonders vorwiegend in der Haut (subkutan und intramuskulär) vor. Die Ursachen sind meist chronisch entzündliche hyperplastische Prozesse. Oft aber ist die Genese auch eine kongenitale Bildungsanomalie.

Bei der ersten Form, dem Lymphangioma simplex, tritt mehr das Bindegewebe gegenüber dem Lymphgefässe auf. Wird bei einer wirklichen Lymphgefässgeschwulst die Erweiterung der Gefässe bedeutender, so hat man sich gewöhnt, von einem kavernösen Lymphangiom zu reden, und geht die Ektasie noch weiter, so spricht man von einem Lymphangioma cysticum.

Von diesen, an sich selten auftretenden Lymphangiomen ist die Form des kavernösen Lymphangioms bei weitem die interessanteste. Im allgemeinen stellen die kongenitalen Anlagen das grösste Kontingent zu diesen Lymphangiomen, die ihren Sitz besonders an den Lippen, Wangen und Zunge haben, wobei gerade die letztere eine Prädestinationsstelle für diesen Tumor bietet. Auf der Zunge kommt es zu den plumpen unförmigen Vergrösserungen, Makroglossie genannt. Hier sind auch massenhaft entwickelte, buchtig erweiterte Lymphräume, die die Züge des Bindegewebes, beziehungsweise der Muskeln weit auseinandergedrängt und letztere teilweise zur Atrophie gebracht haben.

Wie baut sich ein solches Lymphangiom nun auf?

Reusack und Virchow hatten schon eine angeborene Grundlage für die Geschwulstbildung behauptet. Cohnheim aber war der erste, der

versucht hat, eine kongenitale Grundlage zu konstruieren. Er hat die Theorie der überschüssigen und versprengten Keime aufgestellt und behauptet, dass bei der embryonalen Entwicklung Zellen und Zellgruppen aus normalem Zusammenhang gelöst würden, die nun als unaufgebrauchtes und mehr oder weniger undifferenziertes Baumaterial liegen bleiben, um später bei irgendwelchen Gelegenheitsursachen, vor allem bei gesteigerter Ernährungszufuhr, bei Herabsetzung der Wachstumswiderstände, unter Eintritt allgemeiner Umwälzungen im Körper, bei physiologischen Steigerungen oder Abschwächungen des lokalen oder allgemeinen Wachstums ungemessen zu proliferieren. Mit der Annahme eines embryonalen Charakters der Keime glaubte er die morphologische und biologische Eigenart der Gewebsneubildung zu erklären. Aber bald haben diesen Gedanken Cohnheim's seine Schüler und Nachfolger teils mehr oder weniger verworfen oder auch weiter fortgebildet. Da ist es besonders Ribbert, der die Cohnheim'sche Theorie auch noch auf das postembryonale Wachstum ausdehnte und behauptete, dass jede Lösung des organischen Zusammenhangs, jede Absprennung von Keimen aus geschlossenen organischen Verbänden, sowohl intra- wie extrauterin die Grundlage zu einer Geschwulstbildung werden könne. Eine grosse Reihe von Tatsachen spricht wirklich für die angegebene Grundlage der Geschwulstbildung. Einmal wird eine ganze Reihe von Geschwülsten von den Trägern mit auf die Welt gebracht, andererseits treten die gleichen Tumoren im frühesten Kindesalter auf, so dass es gerechtfertigt erscheint anzunehmen, dass auch sie kongenital sind.

Auch mikroskopisch, histologisch ist die Entstehung und das Wachstum des Lymphangioms oft zu verfolgen. Der Bau eines Lymphangioma cavernosum erinnert ganz an das Haemangioma cavernosum, nur enthalten die dicht gelagerten kavernen Räume anstatt des Blutes lymphatische Flüssigkeit, also ein klares hellgelbliches Serum, das mikroskopisch Lymphozyten aufweist, leicht gerinnt, und chemisch Fibrin, Globulin, Serum-Albumin usw. enthält; körnige und netzförmige, fibrinöse Gerinnungen in den Lymphräumen sind häufig. Das Bindegewebe befindet sich vielfach im Wucherungszustand und ist in der Regel von lymphozytenartigen Infiltraten und lymphknötchenähnlichen Herden durchsetzt. Die kavernen Lymphräume haben zum Teil eine gut ausgebildete Wand, die oft elastische Fasern und glatte Muskulatur aufweist; auch im Bindegewebe zwischen den kavernen Räumen findet sich glatte Muskulatur, ebenso wie von den hypertrophischen Lymphgefässwänden Bündel von Muskelfasern ins Bindegewebe einstrahlen. Die Muskulatur der Lymphgefässwände zeigt eine geflechtartige Anordnung. Borst wie M. B. Schmidt bestätigen diese Angaben.

In der Klinik und Poliklinik des Herrn Prof. Gerber sind derartige Fälle beobachtet worden, deren einen ich in Folgendem zunächst mitteilen möchte.

Es handelt sich, um dies gleich vorwegzunehmen, auch hier um die teleangiektatische kavernöse Form des Lymphangioms.

Anamnese. Pat. Elje Liebermann, 5 Jahre alt, soll von Geburt an ein kleines Gewächs auf der Zunge gehabt haben, welches von der Grösse eines Stecknadelkopfes an allmählich bis zu seinem jetzigen Umfange gewachsen ist. Der Tumor ist sonst nie schmerzhaft gewesen; nur bei leichten Anschwellungen, die oft rezidierten, äusserte Pat. leichte Schmerzempfindlichkeit. Die Schwellung und Schmerzhaftigkeit gingen nach gewisser Zeit zurück. Patient ist sonst gesund gewesen:

Status praesens. Auf der rechten Zungenseite befindet sich hart an der Mitte ein breitbasig aufsitzender gestielter zirka kirschgrosser Tumor, von derselben Farbe wie die Zunge; er ist oberflächlich, ziemlich scharf abgegrenzt, seine Konsistenz ist ziemlich mässig, er überragt die Zungenoberfläche etwa um 5 mm. Die Oberfläche war leicht höckerig, aus zahlreichen kleinen Papillen bestehend, zwischen welchen bei genauer Lupenbeleuchtung zahlreiche bis Stecknadelkopf grosse durchscheinende Bläschen bemerkbar waren. Beim Betasten erweist sich die Oberfläche des Tumors glatt und samtartig. Die tiefe Palpation ergibt eine leichte Verdickung unterhalb des Tumors; der übrige Teil der Zunge fühlt sich weich und elastisch an. Der Tumor ist auf der Muskelfläche nicht beweglich. Schmerzen empfindet der Patient beim Palpieren nicht. Der Tumor kann durch Kompression grösstenteils reduziert werden. Beim Nachlassen der Kompression nimmt er sofort sein ursprüngliches Volumen an. In Lokalanästhesie wird der Tumor mit der kalten Schlinge abgetragen; der Stumpf wird mittels Paquelin verödet. Der Verlauf der Nachbehandlung mit H_2O_2 zeigte keine Besonderheiten. Patient wird nach 14 Tagen geheilt entlassen.

Die von Prof. Gerber gestellte Diagnose wird durch die mikroskopische Untersuchung bestätigt. Der entfernte Tumor zeigt schon makroskopisch zahlreiche Hohlräume der verschiedensten Form. Diese Hohlräume ziehen bis dicht unter das Epithel.

Das mikroskopische Bild ist analog den schon von anderen beschriebenen Fällen von Lymphangiom. Die Geschwulst besteht aus der Schleimhaut und einem derbfasrigen Bindegewebe, durch welches wenige Fasern ziehen. Die Schleimhaut ist stark verdickt, an manchen Stellen ist sie wohl doppelt und dreifach dicker als im normalen Zustande, während sie an manchen Stellen ein ganz dünnes Epithel aufweist, das eine Kavität bedeckt. Diese Kavitäten werden nun von Bindegewebe eingeschlossen, worin sich zahlreiche kleine und kleinste Hohlräume finden, deren oberflächlich gelegene den erwähnten Bläschen sicher entsprachen. Die Hohlräume sind wandungslos, hier und da in das Lumen hineinspringende Kerne zeigend, überall mit geronnener Lymphe gefüllt, manchmal auch mit wenig Blut. Die Lymphe füllt nicht die Hohlräume voll aus. Die Form der Hohlräume ist verschieden und wechselt zwischen einem Spalt, Schlitz, ovalem und unregelmässig viereckigem Raum. Im Bindegewebe befinden sich einige grosse, ziemlich runde Anhäufungen von Lymphkörperchen. Das Bindegewebe selbst ist im Stratum papillare seltener als im reticulare und zwischen seinen dünnen, glänzenden und klaren Fasern erscheinen die oben erwähnten unregelmässigen, fast inhaltlosen kleinen Kavitäten; das Stratum papillare ist sehr unregelmässig, das Stratum reticulare ist aber gleichförmig verdickt. Die Papillen sind im

Stratum papillare wie reticulare ganz selten. Sie sind ganz aus der mittleren und oberen Lage verschwunden und durch verschieden geformte und ausgedehnte Kavitäten ersetzt; deshalb erscheint dieser Geschwulstteil unregelmässig und höhlenförmig. Die Kavitäten haben verschiedene Formen; sind sie nahe an einander, so konfluieren sie manchenmal, ein andermal sind sie durch Bindegewebe unter sich geschieden. Eine doppelte Wandung der Hohlräume, wie Goffredo Sorrentino in dem Archiv für Dermatologie 76. Bd.: „Ueber das umschriebene Lymphangiom der Zunge“ sie beschreibt, kann ich nicht feststellen. Prof. Samter schreibt auch, dass die Hohlräume sämtlich wandungslos sind, Sorrentino sagt: „Die äussere bindegewebige Lage besteht aus dichten Fasern, die der Oberfläche parallel laufen; längs der Lage bemerkt man Lymphozyten, wenig polynukleäre Leukozyten und manche Plasmazellen.“ Dies Bindegewebe ist aber wohl nicht anders angeordnet wie jedes andere und bildet keine Wandung, sondern dient wie gewöhnlich als Stützgewebe, sodass die Hohlräume umgeben sind von regellosem Bindegewebe, ja manchmal sogar dos à dos Epithel zu liegen kommt. Eingeschlossen sind die Hohlräume von plattem wie gedehntem Endothel; in den mittleren und kleineren Kavitäten besteht diese Lage meist aus geschwellenem und mehrschichtigem Epithel, in den grösseren mehr aus platten und gedehnten. Der Zysteninhalte, der mehr oder minder, wie schon gesagt, die ganze Kavität ausfüllt, ist grösstenteils klar und fein granulös und schleimig und enthält sehr wenige polynukleäre Leukozyten und gut konservierte Lymphozyten. Ähnliches hat auch Goffredo Sorrentino gefunden; dagegen sagen Brocq und Bernhard (in ihrem Mémoire) über das umschriebene Lymphangiom folgendes: Les plus grandes cavités cystiques renferment vers la partie basale par rapport à la tumeur des amas des globules rouges.

In den grösseren Hohlräumen bemerkt man zwar Inhalt, bestehend aus granulöser Substanz, aber Körnchen waren wohl nicht vorhanden. Auch Samter hat nur meist geronnene Lymphe gefunden, hier und da Blut, das aber sicher erst während der Operation künstlich übertragen worden ist, da z. B. einzelne in der Schleimhaut gelegene Bläschen noch vor der Operation durchsichtigen Inhalt gezeigt hatten.

Soviel aus dem bisher Angeführten hervorgeht, ist es deutlich, dass das Vorkommen zahlreicher und vielförmiger Kavitäten in der papillären und subpapillären Gegend das Wichtigste des histologischen Befundes bildet.

Wir müssen uns daher mit der Beschaffenheit und dem Ursprunge dieser Kavitäten näher befassen, denn nur dadurch werden wir in der Lage sein, die anatomische und klinische Diagnose zu bestimmen und einen Anhaltspunkt für die Pathogenese der Affektion zu gewinnen.

Kurz will ich hier noch erwähnen, woher die Kavitäten im Stratum papillare und reticulare kommen und wie sie sich produzieren. Die Histologen Neumann und Majocchi geben zu, dass normaler Weise längs der Achse der Papillen eine Lymphkapillare vorkommt. Die Existenz

dieses papillären Lymphgefässes ist ganz deutlich bewiesen von Majocchi. Es behaupten auch einige noch, dass das Gefäss gut gebildet, begrenzt und kontinuierlich mit Endothel überzogen sei; nach der Ansicht anderer hört der endotheliale Ueberzug an der Basis der Papille auf und es fehlt ein eigentliches Lymphgefässchen; die in einer Wandung nicht mehr enthaltene Lymphe würde daher die kapillären Bindegewebsfasern infiltrieren und in den Lakunen frei kreisen. Dies hat auch Sorrentino bei seinen Schnitten bestätigt gefunden. Er schreibt: „Längs der Achse der Papillen, welche nicht durch zystische Kavitäten substituiert sind, sieht man hie und da einen hellen Raum, welcher immer gut begrenzt und kontinuierlich mit Endothel überzogen; im Innern kommt manchmal wenige granulöse und granulös-lymphozytäre Substanz, niemals aber Blut vor. Diese kleine Lymphkapillare ist, so schreibt Sorrentino weiter, statt sich progressiv an einem der Papillenspitzen entsprechenden Ende zu verdünnen, meistens ein wenig angeschwollen; manchmal bildet es an dieser Stelle eine ampullen- oder trichterförmige Erweiterung, deren Spitze gegen die Basis der Papille gerichtet ist in Fortsetzung mit einer Lymphkapillare.

Diese Tatsache bildet den ersten Schritt zur Bildung einer endo-papillären Zyste.

Mit der allmählichen Vermehrung und Vergrößerung der ampullenförmigen Erweiterung des Endes gelangt man zu den grösseren und erweiterten Zysten, welche sich auf zwei verschiedene Arten bilden:

1. durch exzentrische Erweiterung einer einzelnen ampullenförmigen Kavität;
2. seltener durch progressive Erweiterung einiger benachbarten Kavitäten und Konfluenz derselben.

Die ersteren erscheinen, da sie mehrere Lobuli haben, klinisch als hemisphärische Erhabenheiten mit höckeriger oder fazettierter Oberfläche, die anderen erreichen nach und nach eine gewisse Entwicklung und verlieren ihre Kontinuität mit dem lymphatischen Gefäss, von dem sie stammen, und bleiben dann als geschlossene Kavität.

Jetzt bleibt nur noch übrig zu untersuchen, ob es sich um eine einfache zystische Erweiterung der vorherbestehenden Lymphgefässe — Lymphangiectasie — oder um eine lymphatische Neubildung — Lymphangiom — handelt. Die Differenzialmerkmale dieser beiden Affektionen betrachtet, geben wohl folgendes Ergebnis:

Die Lymphangiectasie ist niemals eine primäre idiopathische Affektion (so Brocq, Bernard, Renault, Malherbe u. a. m.).

Ihre gewöhnlichen Ursachen sind entweder akute oder chronische Entzündungen (Infektionen) oder manchmal traumatische und mechanische, wie z. B. veränderter Lymphabfluss.

Die Lymphangiectasie ist meist nicht angeboren. Sie kann sich in jedem Zeitpunkte des extrauterinen Lebens entwickeln und ihr Auftreten entgeht nicht dem Patienten. Das umschriebene Lymphangiom dagegen ist eine angeborene Affektion; es kann manchmal nur eine Zeit nach der

Geburt bemerkt werden; — wie in diesem Falle und in den meisten publizierten — wahrscheinlich wegen der Abwesenheit von aktiven, lokalen Symptomen, welche mit einem langsamen unentzündlichen Verlauf verknüpft sind. Ausserdem ist das Lymphangiom eine Affektion oder besser primäre Missbildung, die eine eigene klinische anatomische Individualität besitzt. Die Hyperplasie der lymphatischen Endothelien ist eine neue Grundlage für den Begriff des lymphatischen Neoplasmas. Manchmal kann das klinische Aussehen der Lymphangiektasie das bläschenförmige, umschriebene Lymphangiom vortäuschen; aber beim Vorhandensein einer Kommunikation zwischen den Lymphgefässen des Korioms und den Zysten verursacht die Punktion ein beharrliches Ausfliessen der Lymphe (Brocq). Beim Lymphangiom dagegen obliteriert bald die Kommunikation zwischen den Zysten und den Lymphgefässen. Diese anatomische Tatsache findet dadurch ihren klinischen Ausdruck, dass bei der Punktion der grösseren Zysten nur eine geringe Flüssigkeitsmenge herauskommt, während aus den kleineren, die noch mit den Lymphgefässen zusammenhängen, eine grössere Quantität herauskommt. Diese Unabhängigkeit zwischen lymphatischen Zysten und Gefässen ist von ihren anatomischen-histologischen Verhältnissen abhängig. Während die kleinen ampullenförmigen Zystchen noch in das dazugehörige Lymphgefäss münden, ist bei den grösseren Zysten diese Kommunikation nicht mehr vorhanden.

Aus allem dem geht hervor, dass man bei der besprochenen Affektion zu der Diagnose „Lymphangiom“ voll und ganz berechtigt war. Nachdem auf diese Weise die Diagnose auf umschriebenes Lymphangiom der Zunge festgestellt ist, möchte ich nun noch die Ansichten einiger Autoren über die Affektion gerade der Zunge hervorheben. Es gab früher Autoren, die diese umschriebenen Lymphangiome überhaupt nicht erwähnten oder zur Makroglossie zählten. Die Lymphangiome der Zunge sind früher vielfach auch als „Papillome“ angesprochen worden.

Nach Sorrentino gebührt Dollinger das Verdienst, als erster die klinischen und histologischen Merkmale des umschriebenen Lymphangioms der Zunge festgestellt zu haben.

Im Jahre 1878 erschien im Archiv für klinische Chirurgie unter dem Titel „Zystoide Degeneration der fungiformen Zungenpapillen“ eine Abhandlung von Julius Dollinger. Darin zieht er folgenden Schluss:

1. Das papillare Bindegewebe unterliegt einer mukösen oder kolloiden Degeneration.
2. Die zystischen Kavitäten werden durch Erweiterung von physiologischen präformierten Kanälen erzeugt. (Ectasia). Die unregelmässigen schleifenförmigen Kanälchen und ihr Inhalt lassen annehmen, dass es sich um eine lymphatische Ektasie handelt, infolge unbegrenzt verhinderten Lymphabflusses.

Dollinger selbst zählt seinen Fall nicht zu den Lymphangiomen, sondern zu den Lymphangiektasien. Doch Dupley, Bechus und Kauffmann, welche in ihren Arbeiten an die Abhandlung Dollinger's er-

innern, sind der Ansicht, dass es sich sowohl klinisch als auch histologisch um ein wahres Lymphangiom handelt.

Samter berichtet über andere Fälle im Sonder-Abdruck aus Langenbeck's Archiv Bd. 41, Heft 4 „Ueber Lymphangiome der Mundhöhle“ (aus der Königl. Chirurgischen Universitäts-Klinik des Herrn Prof. Dr. v. Mikulicz zu Königsberg). Es handelt sich um einen 11jährigen Knaben, der seit seiner Geburt auf der Zunge eine kleine Erhabenheit hatte, die langsam wuchs und abwechselnd Zu- und Abnahme zeigte. Der Tumor lag in der linken Zungenhälfte und überragte um 2 mm die Muskelfläche, seine Konsistenz war hart. Die Oberfläche war aus stecknadelkopfgrossen, durchsichtigen Erhabenheiten gebildet. Nach der Operation mit dem Paquelin trat Heilung ein.

Mikroskopisch bemerkte man eine leichte Hypertrophie der Epidermis und die Gegenwart von papillären, subpapillären und intramuskulären Zysten ohne eine Wandung, welche mit einer feinen granulösen Masse durch spärliche Lymphozyten gefüllt waren. Innerhalb mancher Zysten sind Blutgefässe. Im tiefen Bindegewebe ist eine merkliche Infiltration, welche sich in das Muskelgewebe drängt. In einem weiteren von Samter beobachteten Falle handelt es sich um ein 10jähriges Mädchen, welches am hinteren Teil der Zunge einen die Zungenoberfläche um 3 bis 4 mm überragenden, harten, deutlich umschriebenen Tumor hatte. Die Oberfläche des Tumors war papillomatös. Auf einigen Erhabenheiten bemerkte man kleine, halbdurchsichtige, miliarförmige Kavitäten. Subjektive Erscheinungen fehlten. Brocq und Bernard haben analoge Fälle von Bryant und Butlin veröffentlicht, im Jahre 1898 aber einen neuen Fall von Lymphangiom, der insofern bemerkenswert ist, als er eine ausgezeichnete kritische Studie über das umschriebene Lymphangiom der Haut und der Mukosa enthält. Die Anamnese und die klinische Beobachtung weichen von dem erwähnten Fall im wesentlichen nicht ab. Ueber das mikroskopische Bild äussern sie sich folgendermassen:

Im Stratum papillare sind Kavitäten, die mit einem beständigen Endothel und Bindegewebe überzogen waren; sie enthielten eine granulöse Substanz und Leukozyten, die grösseren auch Blut. Um die Zysten herum waren erweiterte und gefüllte Blutgefässe. Dieses deuten sie als papilläre Hämorrhagien und meinen, dass die Läsion „lymphatischer Natur“ sei; die Ueberzeugung, dass es sich um ein Lymphangiom und nicht um eine Lymphangiektasie handelt, gewannen sie, abgesehen von anderen Merkmalen, auch aus der Hyperplasie des lymphatischen Endothels.

Während nun die mikroskopische Diagnose des Lymphangioms, wie wir gesehen haben, doch zu Schwierigkeiten geführt hat, sagt Samter, die klinische Diagnose der umschriebenen Lymphangiome der Mundhöhle sei leicht zu machen, wenn die oben geschilderten Bläschen an der Oberfläche vorhanden sind; fehlen dieselben, so dürfte bei kurzer Beobachtungsdauer die Diagnose erschwert sein. Er gibt den Ratschlag, sich bei der

Untersuchung einer Lupe zu bedienen, wodurch man ein klares, charakteristisches Bild erhält.

Ueber die Pathogenese des umschriebenen Lymphangioms sind die Autoren zweierlei Ansicht. In der Arbeit von Brocq und Bernard sind die strittigen Fragen erörtert. Dollinger, M. Morris, Hartzell, Noyes und Töröck hielten diese Affektion für lymphatischer Natur. Besnier, Schmidt und Brocq sprechen dieser Neubildung einen lymphatischen Ursprung ab. Für Besnier ist die Affektion ein Haemangioma lymphangiomatodes oder Angioma lacunare des Stratum papillare. Das Lymphangioma cavernosum von Wegener erachten Brocq und Besnier dagegen als ein umschriebenes Lymphangiom. Die einzige Beobachtung, welche die hämatogene Theorie bestätigen würde, wäre jene von Bryant, bei welcher der Autor die seröse Transformation der Blutzysten konstatieren konnte. Brocq gibt aber dafür eine Erklärung, die logischer erscheint; er meint, anfangs waren ein anscheinend blutiger Naevus und sehr wenig sichtbare seröse Bläschen; später hat sich stufenweise das Lymphangiom gebildet, das die Oberhand über das Hämangiom erlangte, welches progressiv atrophierte.

Die Verteidiger der hämatogenen Theorie des umschriebenen Lymphangioms behaupten, das erste Stadium müsse infolge papillärer Lymphangiektasie erzeugt werden und daraus würde durch Berstung der Gefässe ein Tumor. Brocq meint aber ganz richtig, solche Blutergüsse würden nicht beständige mit Endothel ausgekleidete Blutlakunen bilden, was man immer bei den Zysten, welche einen granulösen-lymphozytären Inhalt besitzen, konstatieren kann.

Da ist es nun der anatomische Befund, der uns den rechten Weg zeigt. Auch die Untersuchungen von Freudweiler, Brocq und Bernard und Sorrentino ergaben, dass diese Art von Zungenaffektion zweifellos lymphatischer Natur sei.

Sorrentino will dies deutlich gesehen haben und sagt in seiner Arbeit: Durch eine genaue anatomische Untersuchung ist es möglich, die Abstammung der grossen und kleinen Zysten von den Lymphgefässen des Stratum papillare und reticulare zu erkennen. Die kleineren Zysten zeigen am besten den Bildungsmechanismus und stehen beständig mit den Lymphgefässen in Beziehung (die Tatsache ist in seinen Abbildungen wiedergegeben).

Zwischen den grösseren Zysten und den Lymphgefässen hört die kontinuierliche Beziehung auf, eine Erscheinung, die schon von Brocq und Bernard beobachtet und beschrieben wurde; aber deshalb verändern sich in keiner Weise die anatomischen und tinktoriellen Charaktere der Wandung und des Inhaltes.

So ist es denn wohl festgestellt, dass, wie immer auch die Ursache der Blutektasie sei, das umschriebene Lymphangiom in keiner genetischen Beziehung zu dem Blutgefässsystem steht und ausschliesslich lymphatischen Ursprungs ist.

Im Anschluss hieran möchte ich noch kurz einen zweiten Fall ebenfalls aus der Klinik des Herrn Prof. Gerber mitteilen, der allerdings nur zur Beobachtung und nicht zur Behandlung kam.

Der 6jährige Patient wurde wegen einer Zungengeschwulst in der Klinik des Herrn Prof. Gerber aufgenommen. Die Anamnese ergibt keine hereditäre Belastung; die Zunge soll schon seit der Geburt etwas verdickt gewesen sein, jedoch hat Patient keine Beschwerden gehabt.

Status praesens: Auf der ganzen Zunge, bis an den Zungengrund reichend, sitzt ein ausgedehnter breitbasiger Tumor auf. Er ist etwas gerötet, leicht höckrig, mit Bläschen versehen, von mässig derber Konsistenz. Es ist keine unförmliche Vergrösserung der Zunge als solcher zu konstatieren. Die Diagnose Lymphangiom wurde von Herrn Prof. Gerber gestellt. Da Patient aber vollkommen ohne Beschwerden ist, entzieht er sich der weiteren Beobachtung und Behandlung. Laut späterer, öfter wiederholter Erkundigung soll der Tumor unverändert fortbestanden haben.

Zum Schlusse möchte ich noch einen kurzen Ueberblick und Vergleich geben über einige Fälle von zirkumskripten Lymphangiomen, die ich in der Literatur veröffentlicht gefunden habe. Von den schon bereits publizierten unterscheiden sich die von mir bearbeiteten Fälle nicht wesentlich. Besonders das Vorkommen im frühesten Kindesalter, ja die Angabe, dass diese Geschwulst schon meistens von Geburt an bestanden hat, ist jeder Anamnese gemeinsam. Die Beschwerdefreiheit ist wohl auch stets ausgesprochen; ein allmähliches Wachstum ohne irgend welche Bösartigkeit der Tumoren ist sehr häufig festgestellt worden.

Ein Unterschied in dem mehr oder minder häufigen Vorkommen des Lymphangioms macht sich nur bezüglich der beiden Geschlechter bemerkbar, denn unter 13 mir bekannten Fällen — die 2 aus der Klinik des Herrn Prof. Gerber mit eingerechnet — waren nur 3 junge Mädchen, während die übrigen 10 Lymphangiome das männliche Geschlecht betrafen. Brocq und Bernard veröffentlichten 2 Fälle, die ein Mädchen, das in den ersten Lebensjahren an der Zunge einen vaskulären Naevus, und einen 17jährigen Jüngling, der ein umschriebenes Lymphangiom an der linken Hälfte des Zungenrückens hatte, betrafen.

Samter teilt in Langenbeck's Archiv, Bd. 16, 6 Fälle mit, darunter 3 von 10jährigen Mädchen, 2 von einem 11 und einem 7jährigen Knaben, und von einem 40jährigen Arbeiter. Alle diese Patienten wollen diese Geschwulst von frühester Jugend bemerkt haben. Beschwerden hat sie ihnen nicht verursacht; die Entfernung geschah entweder mittels Exzision oder Paquelin. Aussergewöhnliche Erscheinungen traten bei der Heilung nicht auf.

Ebenso veröffentlichte Rehn einen Fall in Langenbeck's Archiv, Bd. 88, wo es sich um einen 8jährigen Knaben handelte. Der Tumor soll schon im 2. Lebensjahr bestanden haben. In letzter Zeit ist er gewachsen und hat Sprachstörungen verursacht. Deshalb Exzision. Die Heilung vollzog sich ohne Besonderheiten. Arzt beschreibt in der Zeit-

schrift für Chirurgie, Bd. 110, 1911, ein zirkumskriptes Lymphangiom eines 7jährigen Knaben, das durch Keilexzision geheilt wurde. Der im Archiv für Dermatologie und Syphilis, Bd. 76, von Goffredo Sorrentino publizierte Fall betrifft auch einen 10jährigen Knaben, dessen Anamnese, Status und Heilung sich völlig dem oben Erwähnten anschließt.

Meinem hochverehrten Lehrer und Chef, Herrn Prof. Gerber, drücke ich für die Anregung zu dieser Arbeit und seiner Unterstützung dabei meinen tiefgefühlten Dank auch an dieser Stelle aus.

Literaturverzeichnis.

1. Borst, Die Lehre von den Geschwülsten. I. Band.
2. Wegner, Archiv f. klin. Chir. 1876. Bd. 20.
3. Dollinger, Zystöse Degeneration der fungiformen Zungenpapillen. Arch. f. klin. Chir. 1878. Bd. 20.
4. A. Schmidt, Beiträge zur Kenntnis des Lymphangioms. Arch. f. Derm. und Syphilis. 1890.
5. Samter, Arch. f. klin. Chir. 1891. Bd. 41.
6. Brocq und Bernard, Sur un cas d'hémato-lymphangiome de la langue et du voile du palais. Annales de Dermat. et de Syphilis. 1897.
7. Sorrentino, Ueber das umschriebene Lymphangiom der Zunge. Arch. f. Dermat. und Syphilis. Bd. 76.
8. Arzt, Zirkumskriptes Lymphangiom der Zunge. Deutsche Zeitschr. f. Chir. 1911. Bd. 110.

IV.

Aus der Universitätsklinik und -Poliklinik für Hals- und Nasenkrankheiten
zu Frankfurt a. M. (Direktor: Geh. Rat Prof. Dr. G. Spiess).

Klinische Studien an Diphtheriebazillenträgern und deren Behandlung.

Von

Privatdozent Dr. med. Willy Pfeiffer.

Das gehäufte Auftreten von Diphtherie hier in Frankfurt a. Main im letzten Winter und Frühjahr gab mir Gelegenheit, mancherlei Untersuchungen über „Bazillenträger“ und deren Behandlung anzustellen, über die ich im Folgenden berichten werde.

Wohl hat das antitoxische Heilserum von Behring's die Schrecken der früher so mörderischen Seuche durch ihre spezifische Heilbarkeit zu mildern vermocht; durch die ausgedehnte Anwendung des Serums ist die Mortalität wesentlich zurückgegangen, aber die Zahl der Erkrankungen sehen wir nach den vorliegenden Statistiken in andauerndem Steigen begriffen.

Zahl der Erkrankungen und Todesfälle an Diphtherie in Preussen

Jahr	Erkrankungen	Todesfälle	in Prozent	Auf 100 000 erkrankten	Lebende starben
1905	59 810	12 005	20,0	160,4	32,7
1906	62 812	10 025	15,9	169,3	26,8
1907	66 886	9 307	13,9	174,0	24,6
1908	74 054	9 797	13,2	189,8	25,5
1909	77 891	9 832	12,6	196,7	25,2
1910	83 821	9 683	11,5	208,7	24,5

Zahl der Erkrankungen und Todesfälle an Diphtherie in Frankfurt a. Main.

Jahr	Erkrankungen	Todesfälle	in Prozent	Auf 100 000 erkrankten	Lebende starben	Einwohner
1910	1121	74	6,6	272	18	412 000
1911	1016	71	6,9	243	17	418 000
1912	1346	98	7,2	331	23	430 000
1913	1945	112	5,7	442	25	440 000
1914	1587	104	6,5	397	26	400 000
1915	2412	114	4,7	603	29	400 000

Für uns erhebt sich deshalb heute weniger die Frage: Wie heilen wir die Diphtherie? als: Wie können wir dem Umsichgreifen der Diphtherie Einhalt gebieten?

Es muss darum jetzt unsere Hauptaufgabe sein, Mittel und Wege zu finden, auch die Morbidität zum Sinken zu bringen und die Diphtherieinfektionsmöglichkeit herabzusetzen.

Bald nach der Entdeckung des Diphtheriebazillus durch Löffler im Jahre 1884 hatte man erkannt, dass er nicht ubiquitär, sondern an den Menschen gebunden ist und in der Hauptsache von Mensch zu Mensch verbreitet wird.

Es gilt also die Vernichtung des Diphtheriebazillus beim Menschen und in seiner nächsten Umgebung anzustreben. Wenn wir uns in der Literatur über die Prophylaxe der Diphtherie umsehen, so finden wir immer wieder als grundlegenden Leitsatz: alle Infektionsquellen möglichst frühzeitig zu ermitteln und unschädlich zu machen.

Als Infektionsquelle lernen wir den kranken Menschen kennen, aber auch den genesenden und den gesunden.

Die Infektion erfolgt entweder unmittelbar durch Ausschleudern von Bazillen beim Husten, Niessen, Sprechen oder mittelbar beim gemeinsamen Gebrauch von Taschentüchern, durch Kleider, Spielzeug und andere Gegenstände, an denen die Keime haften. Die Möglichkeit der Infektion durch die Luft und durch Nahrungsmittel ist wiederholt von autoritativer Seite betont worden. Baginsky sagt, dass man auch an die Haustiere und Hausfliegen als Krankheitsüberträger denken müsse.

Ob die Infektion auch zur Erkrankung führt, hängt wohl nicht nur von der Menge und Virulenz der übertragenen Keime, sondern auch von der Disposition des Infizierten ab.

Bei der Ermittlung der Infektionsquellen begegnen uns manche Schwierigkeiten. Schon die Feststellung der Diphtheriekranken ist nicht immer leicht. Wie verschiedenartig die Diphtherieerkrankung verlaufen kann, wie oft sie vom typischen Krankheitsbild abweicht, wie oft erst die bakteriologische Untersuchung zur Diagnose führt, ist nur allzu bekannt. Nicht selten verläuft der Prozess in der Mund-Rachenhöhle oder in der Nase und im Kehlkopf so leicht und geringfügig, dass die Erkrankten entweder den Arzt gar nicht aufsuchen oder dieser die Affektion nur für eine einfache Halsentzündung, Schnupfen oder Kehlkopfkatarrh ansieht. Auch die Temperatur bietet keinen Anhaltspunkt für die Beurteilung.

Die Leichterkranken bilden für die Weiterverbreitung der Diphtherie eine fast grössere Gefahr noch als der bettlägerige Kranke, welcher zunächst nur seine direkte Umgebung gefährdet. So habe ich mehrere Fälle gesehen, von denen ich nur zwei Beispiele anführe:

Ein junger Postbeamter kommt in die Sprechstunde mit der Angabe, dass er seit 14 Tagen Schluckbeschwerden hätte. Der Befund war der einer lakunären Angina. Ich verordnete wegen Verdachts auf Diphtherie sofortige Isolierung und Heilseruminjektion. Die bakteriologische Untersuchung bestätigte die Diagnose

Diphtherie. Während der ganzen Zeit hatte der Beamte seinen Dienst verrichtet. Welche Massen von virulenten Keimen musste inzwischen der Kranke abgesetzt haben! Wie sehr war er gerade durch seinen Beruf geeignet, die Infektion zu verbreiten!

Ein Dienstmädchen klagte über Heiserkeit seit 2 Wochen. Bei Besichtigung der Mund-Rachenhöhle war nur ein geringer unscheinbarer Belag an einer Tonsille zu entdecken, die Schleimhäute waren gerötet wie bei akutem Katarrh; dagegen zeigte das Spiegelbild des Kehlkopfes ausgedehnte Membranen auf beiden Stimmbändern. Auch hier war der Abstrich auf Diphtheriebazillen positiv und dabei versah Patientin ihren Dienst volle zwei Wochen!

Wichtig und gefährlich für die Weiterverbreitung sind insbesondere auch die primären Nasendiphtherien, umsomehr, als es dabei garnicht zu ausgedehnter Pseudomembranbildung zu kommen, sondern diese entweder sehr spärlich vorhanden zu sein braucht und dem Auge entgehen kann, oder aber überhaupt fehlt, und die Erkrankung unter dem Bild einer einfachen katarrhalischen Affektion verläuft. Ich fand dieselbe im letzten Winter mehrfach bei Kindern, die Tage oder Wochen lang an Schnupfen und Nasenverstopfung litten und womöglich dabei die Schule besuchten. Dabei fühlten die meisten von ihnen sich völlig wohl, in ihrer Nase aber beherbergten sie in grossen Massen Diphtheriebazillen. Diese primären Ansiedelungen der Diphtheriebazillen in der Nase finden vielfach noch nicht die gebührende Würdigung. Erst wenn es zu Exkorationen am Naseneingang und zu Krustenbildung kommt, wird der Verdacht auf Diphtherie rege. Es leuchtet ein, wie sehr diese Keimträger mit ihrem bazillenhaltigen Nasensekret die Krankheit weiterverschleppen können.

Auch mehrere Fälle von latenter Diphtherie im Nasenrachenraum kamen mir zu Gesicht, wobei lediglich die Häufung der Diphtheriefälle mich zu einer bakteriologischen Untersuchung veranlasste¹⁾.

Die angezogenen Beispiele lassen zur Genüge erkennen, wie wichtig es ist, eine frühzeitige Diagnose zu stellen. Und es kann nicht genug betont werden, dass besonders bei einer vorhandenen Epidemie jeder verdächtige Schnupfen, jede verdächtige Halsentzündung den Arzt dazu bestimmen muss, auf Diphtherie zu fahnden.

Seit langem ist bekannt, dass ähnlich wie bei Typhus und Cholera auch die Diphtherieerkrankten nach klinischer Genesung noch einige Zeit Bazillen ausscheiden. Die Statistiken über die Persistenz der Diphtheriebazillen schwanken sehr, doch kann man sagen, dass die Bazillen kaum in der Hälfte der Fälle mit der Entfieberung verschwinden, nach 3 Wochen sind sie in der Mehrzahl nicht mehr nachweisbar; immerhin bleiben noch annähernd 20 pCt. übrig, bei welchen sich noch nach 3 Wochen Diphtheriebazillen vorfinden, bei 2—6 pCt. noch nach 5 Wochen, bei einzelnen noch nach 10 Wochen, ja nach 100, 200,

1) Diese muss immer, wenn das klinische Bild keinen sicheren Anhalt für eine Infektion mit Löffler-Bazillen bietet, für die Diagnose ausschlaggebend sein.

300 Tagen und länger¹⁾. Es ist hier auch daran zu erinnern, dass nicht so selten die Diphtheriebazillen zeitweilig verschwinden, bzw. nicht nachweisbar sind, um dann plötzlich wieder aufzutreten. Deshalb besteht ja auch die berechnete Forderung, dass die Kinder erst nach mindestens zweimaligem negativem Bazillenfund zur Schule zuzulassen sind, und es wäre dringend wünschenswert, dass nicht nur vom Rachen, sondern auch von der Nase eine Probe entnommen wird. Der scheinbar so einfache Abstrich bedarf einer gewissen technischen Übung oder jedenfalls sorgfältiger Ausführung, um Fehlresultate zu vermeiden.

Wir werden später noch darauf zurückkommen, unter welchen Bedingungen nach unserer Erfahrung die Persistenz der Diphtheriebazillen auf den Schleimhäuten der Luftwege länger anhält als gewöhnlich.

Nach den bisherigen Ausführungen setzen sich die Keimträger zusammen aus Infizierten, Kranken, Rekonvaleszenten und völlig Genesenen. Doch können auch immer Gesundgebliebene Diphtheriebazillen beherbergen und damit kommen wir zur

Bazillenträgerfrage.

Wir wollen dabei nicht weiter die Frage erörtern, ob es zweckmässiger wäre, statt Dauerausscheider und Bazillenträger nach Conradi Hauptträger (Träger von pathogenen Keimen insofern sie krank gewesen) und Nebenträger (gesund gebliebene Bazillenträger ohne subjektive und objektive Krankheitssymptome) zu unterscheiden, sondern wollen unseren weiteren Betrachtungen die allgemein gültige Definition zu Grunde legen, nach der die Keimträger zu trennen sind in Dauerausscheider (Menschen, die nach überstandener Krankheit dauernd die Keime ausscheiden, obwohl die klinischen Erscheinungen abgelaufen sind, also Rekonvaleszenten oder auch völlig Genesene, also wieder Gesunde) und Bazillenträger (Menschen, die ohne nachweislich krank gewesen zu sein, also immer Gesunde, nach Berührung mit Kranken Bazillen in sich tragen und absondern).

Bezüglich der Infektiösität ist die Unterscheidung unwesentlich, denn die Gefahren für die Gesamtheit sind nach der Ansicht der Mehrzahl der Autoren bei beiden die gleichen.

Zweifellos spielen bei der Verbreitung der Diphtherie die sogenannten Bazillenträger, d. h. die Dauerausscheider und die (gesunden) Bazillenträger eine grosse Rolle. Gelingt es uns, die gefährlichen Diphtheriekeimträger von ihren Bazillen zu befreien, so werden wir bei strenger Beobachtung der allgemein üblichen prophylaktischen Massnahmen die besten Hoffnungen haben dürfen, die

1) Nach Abel (Scheller, Büsing, E. Neisser) haben 50—75 pCt. der Erkrankten nach 3 Wochen, 75—95 pCt. der Erkrankten nach 5 Wochen die Bazillen verloren.

Infektionsgefahr zu vermindern und so auch die Morbidität zu verringern.

Mannigfache Schwierigkeiten werden uns begegnen, um dieses Ziel zu erreichen.

Schon die Feststellung der Diphtheriekranken erschien nicht immer einfach, wie viel schwieriger wird es sein, Dauerausseider, die eventuell längst von den Krankheitserscheinungen der Diphtherie geheilt sind, oder Bazillenträger, welche überhaupt nicht nachweislich krank waren, ausfindig zu machen.

Bazillenträger werden stets nur in der Umgebung von Diphtheriekranken oder von Diphtherie Genesenen angetroffen. Durch Berührung mit diesen oder mit deren Ausscheidungen haben sie Gelegenheit gehabt, die Bazillen in sich aufzunehmen, und scheiden sie wieder ab, ohne irgend welche Krankheitserscheinungen aufzuweisen. Warum nun einzelne Individuen den Löffler-Bazillen gegenüber gleichsam immun erscheinen, ist noch nicht völlig geklärt. Auffallend ist die Tatsache, dass diejenigen, welche eine Diphtherie durchgemacht haben, gewöhnlich keine nennenswerten Antitoxinmengen im Blute aufweisen. Hierin erblicken wir den Grund, warum eine Wiedererkrankung an Diphtherie so schnell, häufig sogar bereits in der Rekonvaleszenz beobachtet wird. Die Bazillenträger dagegen weisen stets einen hohen Antitoxingehalt auf und daher können diesen die Diphtheriebazillen nichts weiter anhaben. Das schliesst jedoch nicht aus, dass sie der Umgebung gefährlich werden können durch Ausstreuung der Diphtheriebazillen, die dann häufig genug auf fruchtbareren Boden fallen. Es wurde auch wiederholt nachgewiesen, dass die Bazillen dieser gesunden Bazillenträger im Tierversuch ebenso virulent sind, wie die Keime, die von Erkrankten stammen.

In den letzten Jahren ist es nun nicht mehr bei blossen theoretischen Erörterungen geblieben, auf welche Weise die erwähnten Infektionsquellen zu verstopfen seien, vielmehr begegnen wir allerorts weitgehenden Bemühungen, die Prophylaxe, d. h. die Ausschaltung der Infektionsmöglichkeit zielbewusst zu organisieren. Dabei verhehlt sich niemand die grossen Schwierigkeiten, die sich der allgemeinen Durchführung der prophylaktischen Massnahmen entgegenstellen, und zweifellos ist ein Erfolg nur zu erzielen, wenn Aerzte und Hygieniker mit den Behörden zusammen vorgehen.

Wenn man die in der Literatur niedergelegten Vorschläge und Erfahrungen sichtet und die eigenen Beobachtungen hinzuzieht, so müsste eine ideale allgemeine Diphtherieprophylaxe folgende Gesichtspunkte berücksichtigen:

1. Tritt ein Fall von Diphtherie auf, so sind alsbald weitere bakteriologische Untersuchungen der Umgebung notwendig (in der Familie z. B. der Eltern, Geschwister, Dienstboten, Hausgenossen, in der Schule der Nachbarn und des Lehrpersonals) um etwa vorhandene weitere Keimträger festzustellen. Die bakterio-

logischen Untersuchungen sind bei Durchuntersuchungen zu wiederholen, da zuweilen Keimträger bei der ersten Untersuchung als solche nicht erkannt werden.

2. Die Erkrankten sowohl wie nachgewiesene Bazillenträger, aber auch die verdächtigen Keimträger der ständigen Umgebung (z. B. Dienstboten, Geschwister usw.) müssten isoliert werden, bis sie geheilt bzw. als keimfrei befunden werden.

3. Die Desinfektion hat fortlaufend am Krankenbett zu erfolgen, die Schlussdesinfektion erst nach Heilung und Entkeimung der Träger.

ad 1. Die bakteriologischen Untersuchungen sind nötig und auf die Umgebung auszudehnen, um die Infektionsquellen zu ermitteln, dann können auch Infizierte, welche sich noch im Inkubationsstadium befinden, rechtzeitig isoliert werden, und es gelingt vor allem, auf diese Weise die Bazillenträger und Dauerausscheider ausfindig zu machen. So nur können oft weitere verborgene Infektionsquellen in der Umgebung des Kranken oder Genesenen aufgedeckt und unschädlich gemacht werden.

ad 2. Da die Isolierung zu Hause meist nicht den hygienischen Forderungen entspricht, ist eine Verbringung nach dem Krankenhaus das beste. Zum mindesten sollten diejenigen, bei welchen zu Hause wegen enger Wohnungsverhältnisse oder aus anderen Gründen eine genügende Isolierung nicht sicher gewährleistet ist, in die Diphtherieabteilungen der Krankenhäuser eingewiesen werden. Den Unbemittelten muss die Aufnahme im Krankenhaus kostenlos bewilligt werden. Die Isolierung hat nicht nur bis zur klinischen Genesung, sondern wo irgend möglich bis zum Verschwinden der Diphtheriebazillen zu erfolgen.

Bei Epidemien reicht nun selten der Raum in den Isolierabteilungen aus; die Genesenen dürfen aber nicht, um Neuerkrankten Platz zu machen, vorzeitig mit Bazillen entlassen werden. Deshalb ist die Schaffung möglichst wenig kostspieliger Rekonvaleszentenheime sehr zu begrüßen. So sollte es sich zum mindesten ermöglichen lassen, dass Kinder so lange isoliert werden, bis sie keine Bazillen mehr beherbergen. Es ist dies um so leichter durchführbar, als ja in der Mehrzahl der Fälle die Diphtheriebazillen in drei bis vier Wochen aus Nase und Rachen verschwinden.

Aber nicht nur Isolierung der Keimträger ist vonnöten, sondern auch eine Behandlung derselben, zur Herbeiführung der Entkeimung. Wenn wir die Isolierung verlangen, so müssen wir zum mindesten bestrebt sein, mit allen Mitteln die Keimträger so rasch wie möglich von ihren Bazillen zu befreien.

ad 3. Bei der Desinfektion kommt in Betracht: die Desinfektion des Raumes, der Wäsche, Kleider und aller Gebrauchsgegenstände, mit denen der Kranke in Berührung gekommen ist. Die Desinfektion kann aber nur Nutzen stiften, wenn sie in Form einer laufenden Desinfektion am Krankenbett ausgeführt wird. Eine Schlussdesinfektion ist erst dann vorzunehmen, wenn der Krankgewesene keine Bazillen mehr absondert, sonst ist sie zwecklos.

Die Gesetzgebung bietet nun für die Durchführung obiger Gesichtspunkte nicht die volle Handhabe; dadurch entstehen Schwierigkeiten, die zur Folge haben, dass die Bekämpfung der Seuche nicht so erfolgreich, wie es wünschenswert ist, gestaltet werden kann. Wir sind deshalb gezwungen, mit weniger wirksamen Mitteln vorzugehen. So wird z. B. die Isolierung nicht immer nach den oben genannten Gesichtspunkten durchgeführt werden können. Durch Aufklärung und Belehrung wird man dann dahin zu wirken suchen, dass die Verbreitung nach Möglichkeit wenigstens eingeschränkt wird.

Ärzte und Diphtherieschwestern haben darüber zu wachen, dass alle keimhaltigen Ausscheidungen, insbesondere Auswurf, Nasenschleim, Taschentücher, Wäsche fortlaufend am Krankenbett desinfiziert werden. Die Eltern schulpflichtiger Kinder sind genauestens zu belehren, dass ihre Kinder als Keimträger für die Weiterverbreitung der Krankheit gefährlich sind, und deshalb die hygienischen Vorschriften genau befolgt werden müssen. Die Diphtherieschwestern haben bei ihren Besuchen immer wieder aufzuklären und zur Sauberkeit und Vorsicht zu ermahnen.

Auch die Erwachsenen müssen wissen, dass sie durch das Vorhandensein von virulenten Diphtheriebazillen auf ihren Schleimhäuten eine Gefahr für ihre Umgebung bedeuten, selbst wenn sie keinerlei Krankheitssymptome aufweisen. Ihr Verkehr sollte derart eingeschränkt werden, dass eine Uebertragung auf die Umgebung ausgeschlossen ist.

Von den prophylaktischen Immunisierungsmethoden hat man sich sehr viel versprochen, eine allgemeine Einführung haben sie jedoch nicht gefunden. Das Heilserum verleiht eine nur mehrere Wochen dauernde Immunität, da das fremdartige Antitoxin sehr bald durch den Organismus ausgeschieden wird. Trotzdem kann diese passive Schutzimpfung unter Umständen in Anstalten, Kinderheimen, Krankenhäusern empfehlenswert sein.

Was nun die aktive Immunisierung mit dem Toxin-Antitoxingemisch von Behring's betrifft, so sind zwar in der Literatur bereits mehrfach günstige Resultate darüber berichtet worden, doch liegen ausgedehnte Erfahrungen bis jetzt nicht vor.

Diese Methoden sind natürlich nur in beschränktem Masse verwendbar, als allgemeine Bekämpfungsmassnahmen sind sie praktisch wohl kaum durchführbar.

Die angeführten Diphtherie-Bekämpfungsmassnahmen (polizeiliche Anmeldung, Isolierung, Desinfektion, Belehrung, eventuell kostenlose Krankenhaus- und Serumbehandlung usw.) werden nun schon seit Jahren, seit wir das Seuchengesetz besitzen (28. 8. 1905) durchgeführt, trotzdem ist die Diphtherie, wie eingangs erwähnt, in stetem Zunehmen. Daraus geht hervor, dass die Massnahmen unzureichend sind.

Die praktische Undurchführbarkeit der idealen Forderung, dass die gesunden Bazillenträger und Dauerausscheider bis zu ihrer Bazillenfreiheit isoliert werden, hat zur Folge, dass wir in erster Linie bestrebt sein

müssen, ein Mittel zu besitzen, diese Verbreiter der Diphtherie von den Krankheitserregern zu befreien.

Die Entkeimung der Träger, und zwar sowohl der gesunden Bazillenträger als der Dauerausscheider bildet unseres Erachtens mit den wichtigsten Faktor in der Prophylaxe der Diphtherie.

Es ist kaum möglich alle Mittel, die zur Entkeimung der Diphtheriebazillenträger angewandt und angepriesen worden sind, namentlich aufzuführen.

Vor allem sind es chemische Desinfizientien, die schon von Löffler und Behring zu Anfang der 90er Jahre im Laboratorium auf ihre Wirksamkeit gegen Diphtheriebazillen in grossem Massstab untersucht wurden.

Entkeimungsversuche wurden ferner angestellt durch lokale Anwendung von bakterizidem Diphtherieheilserum, Vakzination mit abgetöteten Diphtheriebazillen, Pyocyanaespray, Staphylokokkenspray, Lichtbestrahlung und endlich durch mechanische und operative Massnahmen im Bereich der oberen Luftwege.

Chemische Desinfizientien.

Natürlich dürfen nur solche bakterizide und entwicklungshemmende Mittel angewandt werden, die eine Schädigung der Luftwege und des Organismus überhaupt ausschliessen.

Löffler selbst empfahl aus der grossen Reihe der von ihm im Reagenzglas an Kulturen geprüften Mittel Gurgelungen und Zerstäubung von schwachen Lösungen von Sublimat 1 : 10 000 — 1 : 1000, Quecksilberzyanid 1 : 8000, Chloroformwasser, Chlorwasser, Thymol-Alkohol, ferner Karbolsäure 3 pCt. in 30 proz. Alkohol gelöst, eventuell auch wiederholte Pinselung des Rachens mit 5 proz. Karbol, Chlorwasser, Sublimat 1 : 1000; in Dampfform zur Inhalation: Eukalyptusöl, Zitronenöl und andere ätherische Oele.

Das von Behring empfohlene Jodtrichlorid tötete frische Aussaaten von Diphtheriebazillen in Lösung 1 : 1000 innerhalb 10 Sekunden, konnte jedoch selbst in 1 proz. Lösung 2—3tägige Kulturen in 20 Sekunden nicht sicher abtöten. Die desinfizierende Wirkung des Jodtrichlorids schien besonders vielversprechend durch die Erfolge am Tierversuche; mittels subkutaner Einverleibung konnte v. B. die infizierten Tiere am Leben erhalten, wenn das Mittel am Infektionsorte eingespritzt wurde.

Silbernitratlösung 1 : 150 verhinderte die Entwicklung von frisch angelegten Kolonien, war aber auf ältere Kulturen ohne Wirkung nach 20 Sekunden.

Kaliumpermanganatlösung tötete 5 proz. nach 20 Sekunden Kulturen sicher ab. Lösung von Jod 5, Jodkali 10, Wasser 300 hatte gleiche Wirkung, ebenso unverdünntes Chlorwasser.

Später empfahl Löffler als besonders wirksam eine Mischung von: Toluol 36, Alkohol absol. 60, Liq. ferri sesqu. 4 mit Zusatz von 10 pCt. Menthol.

Strübing verwandte: Alkohol absol. 60, Acid. carbol. 3, Ol. Terebinth 40.

Alle diese Mittel und viele andere brachten bei Nachprüfungen keine befriedigenden Erfolge von Dauer. Mit gleichem Misserfolg gelangten ferner zur Anwendung u. a.: Kalichloricum, Acid. acetic. 5 pCt., Acid. lactic. 2—10 pCt., Collargol 5 pCt., Hydrogen. peroxyd 3 pCt.

Naether suchte die Wirksamkeit des Wasserstoffsuperoxyds dadurch zu erhöhen, dass er den Mundschleim, der die Bazillen einhüllte, durch vorheriges Spülen mit 1 proz. Ammoniumkarbonatlösung auflöste. Wasserstoffsuperoxyd spaltet sich in Wasser und Sauerstoff und wirkt oxydierend. Der Sauerstoff ist in aktiver Form vorhanden, also ein typisches Desinficiens. Naether sowohl wie Jochmann, Kretschmer hatten aber damit keine wesentlichen Erfolge zu verzeichnen. Wir können gleiches berichten.

In Form von Streupulver wurden angepriesen: Jodoform, Bismutum subnitric., Arg. nitric., Schwefel, Calomel, Natr. sozodol., Natr. perboricum und das neue Mittel Yatren, das ausserdem noch zu $3 \times 0,5$ g pro die innerlich verabreicht wird. Yatren, die Jodverbindung eines Benzoederivats, von der Konstitution Parajodorthosulfozyklo-hexatrienpyridin, tötete 10 proz. Diphtheriebazillen ab, ohne schädliche Wirkung auf lebendes Gewebe (Bischoff). Auch bei diesen Mitteln konnten die vom Einzelnen berichteten günstigen Resultate bei der Nachprüfung keine Bestätigung erfahren. So haben wir mit Yatren bei der Behandlung von Diphtheriekeimträgern keineswegs günstige Erfahrungen sammeln können.

Kaolin (Porzellanerde, reines kieselsaures Aluminium) soll nach Hektoen und Rappaport durch zweistündiges Einblasen in die Nase Diphtheriebazillen in 3—4 Tagen zum Verschwinden bringen und auch im Rachen, durch Schluckenlassen von $4-5 \times$ täglich $\frac{1}{3}$ Teelöffel Kaolin, die Diphtheriebazillen beseitigen. Das Verschwinden der Bazillen wird auf die adsorbierende Eigenschaft des Kaolins zurückgeführt und nicht etwa auf chemische Desinfektion.

Als Zahnpaste wurde besonders der Kolynoszahnpaste intensive Wirkung in der Mundhöhle zugeschrieben.

Die Kolynoszahnpaste soll nach den Untersuchungen von Dr. E. Walter (Hygien. Institut der Univ. Greifswald, Geh. Rat Prof. Dr. Löffler) Diphtheriebazillen bei 10 pCt. Konzentration nach 5 Minuten abtöten, schon nach 1 Minute entwicklungshemmend wirken. Das Präparat desinfiziert nicht nur im Reagenzglas, sondern auch „in der Mundhöhle die unter natürlichen Bedingungen stehenden Krankheitserreger, es ist unschädlich und deshalb zur schnellen Beseitigung von Diphtheriebazillen, vielleicht auch bei Dauerausscheidern empfehlenswert.“

Das Präparat enthält neben Seife, Alkohol und Glycerin einige ätherische Oele, auch Benzoesäure und Thymol, sowie kohlensauen Kalk. Von vornherein ist anzunehmen, dass auch dieses Mittel besten Falles nur an dem Orte der Einwirkung Erfolg haben wird.

Von neuen Mitteln wären noch zu erwähnen: das Providoform und die Malonsäure.

Das Providoform (Tribrom- β -Naphthol), dem Bechhold eine „halbspezifische Wirkung“ zugeschrieben hat, wirkt noch in einer Verdünnung von 1 : 250 000 auf Staphylokokken

1 : 60 000 auf Streptokokken	} entwicklungs- hemmend
1 : 400 000 auf Diphtheriebazillen	

1 : 100 auf Diphtheriebazillen abtötend nach 1 Minute.

Es zeigt sich im Tierversuch praktisch als ungiftig, wirkt nicht hämolytisch, beeinträchtigt nicht die Phagozytose, ist geruch- und geschmacklos.

Leschke erzielte bei Diphtheriekranken mit Providoformlokalbehandlung rasche Abstossung der Beläge, dadurch günstige Beeinflussung der subjektiven Beschwerden wie des objektiven Krankheitsverlaufs, rascher eintretende Bazillenfreiheit, und dadurch gewährleistete Verhütung weiterer Ansteckungen. Die Bazillen verschwanden zumeist in der 1. Woche nach dem Verschwinden des Belages.

Die Anwendung der Providoformtinktur erfolgt nach der Vorschrift:

1 Esslöffel der 5 proz. Alkohol-Tinktur auf ein Glas Wasser in homogener Emulsion, damit stündlich gurgeln und zwar so, dass die Flüssigkeit ganz tief in den Rachen kommt, so dass immer etwas in die Speiseröhre hinabläuft, damit die Lösung sicher mit den Mandeln in Berührung kommt. Am besten wird die Emulsion in die Mundrachenhöhle gestäubt, und sobald sich die Flüssigkeit genügend im Rachen angesammelt hat, damit gegurgelt. Die Lösung ist stets frisch herzustellen.

Ausserdem soll mit der unverdünnten 5 proz. Providoformtinktur täglich 3 mal gepinselt werden.

Bei Bazillenträgern soll wenigstens praktisch die Gefahr einer Ansteckung dadurch sehr herabgemindert werden, dass durch häufiges Gurgeln mit Providoformemulsion die von Krypten mehr oder weniger zerklüfteter Mandeln abgestossenen Diphtheriebazillen, sobald sie in die Mundhöhle gelangen, von dem Providoform vernichtet werden. Da die Lösung naturgemäss bei Patienten mit stark zerklüfteten Mandeln schwerer an die Bazillen dringt, so wäre es empfehlenswert, die Lakunen selbst wiederholt mit der Tinktur zu pinseln.

Wir haben trotz konsequenter Anwendung nach der Vorschrift bei mehreren Dauerausscheidern kein Verschwinden der Diphtheriebazillen erzielen können. Auch Klemperer sah keineswegs immer Wirkung von der Providoformbehandlung.

Auch die Malonsäure hielt nicht, was Conradi sich von ihr versprach. Sie sollte bei Verdünnung 3 : 1000 die Diphtheriekeime abtöten. Bei 15 Diphtheriekranken gelang es Conradi bei 6—8 Tage durchgeführter Malonsäurebehandlung die Diphtheriekeime in Nase und Nasenrachenraum endgültig zum Verschwinden zu bringen. Die Anwendung geschah durch 2—3 stündliches Gurgeln und 3—4 mal täglich Inhalation

von 10 proz. Malonsäure. Der keimtötende Wert der Malonsäure wird durch leichte Aetzwirkung erhöht.

Die Nachprüfung von Wörner an der Med. Klinik des Städt. Krankenhauses an über 80 Patienten und im Städt. Hygienischen Institut hier konnte die keimtötende Wirkung der Malonsäure nicht bestätigen, „ein deutlicher Einfluss der Malonsäure auf das Verschwinden der Diphtheriebazillen liess sich nicht feststellen“.

Alle diese und noch zahlreiche andere hier nicht erwähnte Desinfektionsmittel haben keine Einführung in die Praxis gefunden. Viele Autoren sahen sich daher veranlasst, über die Wirksamkeit der lokalen Desinfizientien bei Bazillenträgern sich sehr skeptisch zu äussern. So kam Jochmann nach Durchprüfung der verschiedenen Mittel zu dem Resultate, dass die „Erfolge nicht glänzend waren und nicht der angewandten Mühe entsprachen“.

Wohl erfreuen sich einige der Antiseptika auch heute noch grösserer Beliebtheit, so das Arg. nitric. in 1—5 proz. Lösung, das Wasserstoffsuperoxyd, die Jod-Jodkali-Glyzerinlösung, das übermangansaure und chlorsaure Kali, das Natrium sozodolicum und auch das Löfflersche Gemisch, aber keines der genannten Mittel vermochte die Bazillen aus der Nasen-Rachenhöhle in jedem Falle mit Sicherheit dauernd zu entfernen; jedes hatte seine Versager, jedes brachte Enttäuschung.

Lokale Anwendung von bakterizidem Diphtherieserum.

Wassermann arbeitete mit gleichzeitig bakterizid und antitoxisch wirkendem Heilserum, das durch Vorbehandlung von Kaninchen mit Diphtheriebazillen gewonnen worden war, deren Gifte vorher durch Antitoxin neutralisiert wurden. Behring und Wernicke stellten durch Vorbehandlung von Pferden mit Diphtheriebazillen und Toxin ähnlich wirkende Sera her. Die gewonnenen Sera hatten agglutinierende und bakterizide Eigenschaften.

Dopter berichtete 1905 von glänzenden Erfolgen mit den Martinschen Heilserumpastillen. Er beobachtete an 72 Fällen ein rasches Verschwinden der Diphtheriebazillen nach längstens 5 Tagen. Ein längeres Verweilen sei die Ausnahme, Rezidive selten. Der Kranke muss stündlich eine Pastille langsam im Munde zergehen lassen und soll den Mund nicht spülen, da sonst Verdünnung des Serums entstehen würde.

Lermoyez (Diskussionsbemerkung zu Dopfer) riet getrocknetes Serum mittels Pulverzerstäubers in die Nasenhöhlen einzublasen.

Entsprechende Versuche mit bakterizidem Diphtherieserum (Ruppel-Höchst) in Pulver und Tablettenform machten vor mehreren Jahren an der hiesigen medizinischen Klinik Spiess und Bingel, ohne irgend welche in die Augen springenden Erfolge zu erzielen¹⁾.

1) Mündl. Mitteilung.

Blumenau konnte mit dem antibakteriellen Serum nach Wassermann in Russland während der Rekonvaleszenz das Verschwinden der Bazillen aus dem Rachen mittels Pinsels oder Einpulvern nicht beschleunigen.

G. Fleischer dagegen glaubt an die spezifische Wirkung seines bakteriziden Serums von Hunden, die mit Diphtheriebazillenleibern von allmählich steigender Virulenz immunisiert wurden und empfiehlt es in Tablettenform zum Saugen; „die Wirkung sei zum mindesten der des Sublimats überlegen“.

v. Behring empfahl neuerdings wiederholt die lokale Anwendung des Diphtherieantitoxins in irgend einem Mundwasser gelöst; „es soll damit die Schleimhaut der Mundrachenhöhle möglichst intensiv imprägniert werden durch Aufpinseln oder durch Spray. Alle Bazillenträger sollten damit behandelt werden“.

Kretschmer konnte über 21 Diphtheriefälle, die er mit einem bakteriziden Diphtherieserum (Ruppel-Höchst) lokal behandelt hatte, nichts Günstiges berichten. Er pinselte mit flüssigem Serum die Oberfläche und die Lakunen der Tonsillen aus.

10 Fälle waren nach 3—4 Tagen bazillenfrei,

3 „ „ „ 18—24 „ „

4 „ „ „ 29—39 „ „

4 „ „ „ 40—54 „ „

Kretschmer versuchte auch die submuköse Injektion von 5—7 ccm bakteriziden Serums, nach der Einspritzung des Diphtherieheilsersums. Aber auch hier war die Wirkung so gering, dass die Versuche nicht weiter fortgesetzt wurden. Die Bazillen verschwanden nicht rascher aus den Luftwegen, als in anderen Fällen auch.

Vakzination mit abgetöteten Diphtheriebazillen.

Von ebenso zweifelhaftem und unsicherem Erfolg sind die Versuche von Petruschky begleitet gewesen, die Bazillenträger durch aktive Immunisierung zu entkeimen.

Petruschky tötete Kulturen der eigenen Diphtheriebazillen auf erstarrtem Blutserum durch mehrstündige Einwirkung von Chloroformdämpfen ab, prüfte auf Sterilität und schwemmte in 10 ccm physiologischer Kochsalzlösung auf unter Phenolzusatz. Von dieser Stammlösung (DB 1:10) stellte er sich Verdünnungen her: 1:100 usw. und spritzte zuerst 0,1 ccm 1:100, nach 4 Tagen 0,1 ccm 1:10 ein.

Bei einigen Fällen von akuter mild verlaufender Rachendiphtherie mit verzögertem Bazillenverlust erzielte Petruschky im Anschluss an die verabfolgten Injektionen Bazillenfreiheit. Dagegen zeigten 2 Fälle von langdauernder Persistenz der Diphtheriebazillen trotz häufiger Wiederholung der Vakzination

(ein Fall von Oktober 1906 bis Dezember 1907 mehr als 20 Injektionen
 „ „ „ August 1906 „ Februar 1907 „ „ 8 „)

grosse Hartnäckigkeit. Es ist da wirklich der Einwand berechtigt, ob nach so langer Zeit die Bazillen nicht auch ohne Impfung verschwunden wären.

A. J. Weil (Amerika) wandte gleichfalls die Vakzination bei der Behandlung von chronischen Bazillenträgern an und berichtet über ein merkliches Abnehmen der Zahl der Bazillen, die freilich durch die Behandlung nicht völlig verschwinden. Die Vakzination wurde bei den behandelten Kindern ohne Temperatur oder allgemeine Reaktion vertragen.

Anwendung von Pyozyanase-Spray.

Die Pyozyanase Emmerich's, ein in Pyozyaneus-Kulturen gebildetes bakteriolytisches Enzym, versprach nach den experimentellen Versuchen Emmerich's Abtötung und Auflösung der Diphtheriebazillen sowie Bindung und Unwirksammachung des Diphtheriegiftes. Es lauteten denn auch die Berichte von verschiedenen Seiten, vor allem aus der Kinderklinik Pfaundler's in Graz (Zucker) über Pyozyanasewirkung bei Diphtheriekranken überaus günstig, besonders bezüglich rascher Abstossung der Membranen.

Sörensen (Kopenhagen) erzielte jedoch mit der Pyozyanasebehandlung bei 74 Diphtheriebazillenausscheidern nur bei 52 pCt. innerhalb 14tägiger Behandlung Bazillenfreiheit, 12 pCt. wurden mit Bazillen entlassen, 23 pCt. anderer Behandlung zugewiesen.

Zum Vergleich behandelte er 102 Diphtheriebazillenausscheider mit Löffler's Lösung: Menthol 10,0, Toluol 25,0, Sol. ferri sesqu. 5,0, Spir. alc. 60,0. Hiervon wurden 73,5 pCt. innerhalb 14tägiger Behandlung bazillenfrei, 6,8 pCt. mit Bazillen entlassen, 19,7 pCt. zu anderer Behandlung verwiesen.

Sörensen hatte also mit Löffler'scher Lösung bessere Erfolge als mit Pyozyanase.

Kretschmer hatte bei Bazillenträgern mit Pyozyanase keine Erfolge aufzuweisen.

Auch Jochmann hatte bei 24 Fällen 2 Misserfolge.

Wir selbst hatten mit Pyozyanase nur negative Resultate bei hartnäckigen Keimträgern zu verzeichnen.

Einbringung von Staphylokokken in die Mundrachenhöhle.

Die Staphylokokkenspraybehandlung beruht auf der Beobachtung, dass die Diphtheriebazillen leicht von anderen Keimen, besonders von Staphylokokken überwuchert und verdrängt werden. Durch Einspritzen und Pinselung von Nase und Hals mit einer mehrere Tage alten Bouillonkultur von *Staphylococcus aureus* hatten verschiedene Autoren Erfolge aufzuweisen. Die Versuche fanden vielfach in Amerika, aber zumeist nur an Einzelfällen oder an kleinem Material (4, 10, 14 Fälle) (Page, Wiener, Rolleston, Lake, Bell) statt, und ist ein einwandfreies Urteil schon deshalb nicht möglich.

Das Verfahren stellte sich den betreffenden Aerzten als unschädlich

heraus. Bei einigen Rachendiphtherien war der Befund nach 2—7 Tagen negativ, in 2 Nasenfällen blieb die Behandlung ergebnislos.

Fay (Kalifornien) konnte keinen merklichen Einfluss auf die Persistenz der Diphtheriebazillen feststellen, ebenso wenig Womer.

Zuweilen, aber keineswegs regelmässig, sahen wir nach Auftreten einer Angina die Diphtheriebazillen verschwinden, vielleicht durch Ueberwuchern durch Pneumokokken oder Staphylokokken usw. Aehnliche Feststellungen machten auch andere Autoren. Ich konnte mich aus diesen Erfahrungen heraus jedoch nicht dazu entschliessen, Staphylokokken- oder andere Kulturen auf die Mundschleimhaut der Keimträger einzureiben oder in die Mundhöhle einzuspritzen.

Rolly sah bei 2 Diphtheriebazillenträgern durch kombinierte Behandlung mit Bestrahlung der Mundhöhle durch künstliche Höhensonne und Einreiben von Agarkulturen von *Staphylococcus aureus* bzw. Pneumokokken, am 3. und 6. Tage nach der Bestrahlung, auf die bestrahlten Mundschleimhautpartien die Diphtheriebazillen verschwinden, während alleinige Einführung der Kokken ohne Bestrahlung keinen Einfluss hatte.

Weichardt und Pape stellten in gleicher Richtung Versuche an ohne positives Ergebnis.

Lichtbestrahlung.

Die Desinfektion der Mundhöhle durch ultraviolett Licht versuchten Friedberger und Shioji.

Die bakterientötende Wirkung ultravioletten Lichtes (Finsen, Quarzlampe-, Sonnenlicht) ist bekannt, aber ebenso auch sein minimales Penetrationsvermögen. Verff. sahen in der Möglichkeit einer Keimvernichtung in der Nasen- und Mundrachenhöhle sowohl einen therapeutischen als auch epidemiologischen und prophylaktischen Nutzen (bei Dauerausscheidern und Bazillenträgern).

Sie bestrahlten deshalb mit Diphtheriebazillen infizierte Mundhöhlen von Kaninchen mit der Quarzlampe. Bei Probeentnahme nach

10 Minuten Bestrahlung war deutliche Abnahme der Diphtheriekeime

20 " " " starke " " "

30 " " " waren nur spärliche Diphtheriekolonien auf der Serumplatte zu finden, also keine völlige Abtötung.

Bei 2stündiger Bestrahlung ergaben Proben nach 2 Stunden keine Diphtheriebazillen mehr, nach 24 Stunden reichlich Keime, aber keine Diphtheriekolonien.

In der Tat waren also durch längere Bestrahlung die Diphtheriebazillen zum Verschwinden gebracht worden. Wie sich die Kulturen nach 2mal 24 Stunden verhielten, ist übrigens in der Arbeit nicht erwähnt. Verff. fürchten, dass die längere Lichtbestrahlung der empfindlichen Schleimhaut des Menschen mit Verbrennungsgefahr verbunden sei und empfehlen deshalb klinische Bestrahlungsversuche bei Diphtheriebazillenträgern mit

fraktionierten Dosen, da auch durch intermittierende Bestrahlung ein Effekt zu erwarten sei.

Bekanntlich werden Bakterien, die durch vorausgegangene Belichtung geschwächt sind, leichter als vorher unbestrahlte abgetötet.

Die zeitweilige Keimverringerung in der Nasen- und Mundhöhle durch ultraviolette Licht konnten wir bei Anästhesierungsversuchen mittels der Quarzlampe schon früher (nicht publiziert) feststellen.

Prip bestrahlte die Tonsillengegend bei Diphtheriekeimträgern mit Finsenlicht 10—20 Minuten an 3 aufeinander folgenden Tagen. Es folgte heftige Entzündung der Mundschleimhäute, die Diphtheriebazillen verschwanden aber nicht.

Eingehendere experimentelle und klinische Bestrahlungsversuche von Lautenschläger und Adler liessen die praktische Durchführbarkeit der Sterilisation der Mundrachenhöhle durch ultraviolette Strahlen als aussichtslos erscheinen, da es eben nicht möglich ist, bei der geringen Durchdringungsfähigkeit der Strahlen diese dahin zu dirigieren, wo hauptsächlich Bakterienherde zu vermuten sind, nämlich in die Falten und Buchten der Schleimhäute der Mundrachenhöhle und in die Lakunen der Tonsillen.

Rolly wandte Bestrahlung der Mundrachenhöhle mit der künstlichen Höhensonne an von dem Gedanken ausgehend, die Bakterienflora in der Mundhöhle umzustimmen durch Erzeugung einer aseptischen Entzündung in der Mundhöhle. Er glaubt, dass durch die entzündliche Hyperämie, durch die veränderte Gewebstätigkeit der Mundschleimhaut, durch das mit der Entzündung verbundene abnorme Wuchern der Pneumokokken (oder anderer Bakterien, aber nicht der Diphtheriebazillen), vielleicht auch durch vermehrte Tätigkeit der Leukozyten den Diphtheriebazillen am ehesten beizukommen sei und sie so am schnellsten zu eliminieren seien. (Bei 4 Bazillenträgern Erfolg, bei weiteren Untersuchungen auch Versager!) Die Bestrahlung erfolgte bei 35—40 cm Abstand 4—10 Minuten täglich unter Abdeckung von Gesicht und Lippen.

Mechanische und operative Massnahmen.

Was nun endlich die mechanischen und operativen Massnahmen im Bereich der oberen Luftwege betrifft, so fallen dieselben zum Teil zusammen mit der Anwendung der antiseptischen Mittel durch Massage, Pinseln und Spraysen der Schleimhäute der Nasen- und Mundrachenhöhle. Zweckmässig wurden auch die Lakunen der Tonsillen mit den Lösungen mittels Spritzen und stumpfabgebogener Kanülen ausgespült, um so gleichzeitig etwaige Mandelpfröpfe zu entfernen und die Mittel besser in die Tiefe zu bringen.

Kretschmer empfahl mit Recht das Ausquetschen der Mandeln mit stumpfen Instrumenten, z. B. dem Hartmann'schen Kugelmanipulator. Dabei zeigte es sich, dass nach dem Ausquetschen des öfteren

der vorher negative Mandelabstrich positiv wurde. Nach dem Ausquetschen mussten die Träger sofort gurgeln mit H_2O_2 zur Entfernung der mit dem Sekret und den Pfröpfen herausbeförderten Bazillen. Natürlich wurden diese Ausquetschungen erst nach Verschwinden der Beläge und der entzündlichen Erscheinungen, gewöhnlich 3 Wochen nach Krankheitsbeginn ausgeführt. Bei dieser Behandlung wurde bei 13 Diphtherierekonvaleszenten überraschend schnelles Verschwinden der Bazillen beobachtet innerhalb 2—14 Tagen.

Ich habe bei mehreren Dauerausscheidern, wo die Entkeimung durch verschiedene chemische Desinfizientien nicht beschleunigt werden konnte, allein durch regelmässiges Ausquetschen der Tonsillen keinen Erfolg erzielen können. Es ist aber einleuchtend, dass auch diesem Verfahren Teilerfolge beschieden sind und dass es die lokale Desinfektion unterstützt.

Auch die Anwendung der Saugtherapie kommt in Betracht als konservatives Verfahren.

Von operativen Eingriffen wurde bisher eigentlich nur in Amerika die Entfernung der Mandeln in Vorschlag gebracht zwecks Beschleunigung der Entkeimung. Von deutschen Autoren fand ich sie nicht besonders erwähnt, Wittmaack glaubte sogar davor warnen zu müssen wegen der Gefahr der Wunddiphtherie. Nur Rolly erwähnt in der oben zitierten Arbeit (Münch. med. Wochenschr. 1916. No. 34) einen Fall, bei welchem erst durch Tonsillenexstirpation Bazillenfreiheit erzielt worden sei.

Eigene Versuche.

Ich selbst habe nun an einer grossen Reihe von Diphtheriebazillenträgern und Dauerausscheidern Entkeimungsversuche in den verschiedensten Richtungen angestellt und nach mehrfachen Fehlschlägen mit allen möglichen chemischen Mitteln ein Inhalationsverfahren angewandt mit der Desinfektions-Inhalationsflüssigkeit „Sano“¹⁾.

Das Verfahren schien bestechend durch die Mitteilung von Küster auf dem kriegsärztlichen Abend in Köln im Juni 1915, wo er in einem Vortrage über die Behandlung der Meningokokken- und Diphtheriebazillenträger ausführte, dass nach 3maliger Inhalation an 3 aufeinander folgenden Tagen von je 1 Stunde Dauer mit 8—10 proz. Sanoinalationsflüssigkeit ein Verschwinden der Meningokokken aus dem Rachen und Nasensekret festgestellt wurde und selten eine weitere Inhalation noch erforderlich war; auch bei Diphtheriebazillenträgern hatte er gute Erfolge. Dieses Inhalationsverfahren hätte auch noch den Vorzug, dass die Keimträger gruppenweise damit behandelt werden können und die mühevollen Einzelbehandlung mit Pinseln, Tupfen und Spraysen wegfällt, welche überdies bei widerpenstigen Kindern oft geradezu undurchführbar ist.

Ausserdem würden in dem Inhalationsraum, der von dichtem Sano-nebel erfüllt sein muss, so dass man keinen Meter weit sehen kann, nicht

1) Hergestellt von der Firma Alfred Wassmuth in Köln a. Rhein.

nur die Keime auf den Schleimhäuten abgetötet, sondern auch gleichzeitig die Kleider und der ganze Raum mit desinfiziert. Es wäre also auf diese Weise möglich, mittels des Wassmuth-Zerstäubers durch Sanonebel auch Krankenzimmer, während sich Kranke und andere Personen in dem betreffenden Raume aufhalten, zu desinfizieren.

Gründe genug, um eingehende Nachprüfung mit dem Mittel an Diphtheriekeimträgern in grossem Massstabe anzustellen.

Die Untersuchung der Sanoflüssigkeit¹⁾ durch Dr. Tillmanns in der chemischen Abteilung des städt. hygienischen Instituts der Kgl. Universität hier ergab:

1. Aeussere Beschaffenheit: Durch leichten Niederschlag leicht getrübt, sonst farblose Flüssigkeit; Geruch chlorähnlich.
2. Spez. Gewicht bei 15° . 1,0833
3. Wasser 83,6 g in 100 ccm
4. Borax $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$. . . 11,8 g „ 100 „
5. Kochsalz 2,7 g „ 100 „
6. Wirksames Chlor . . . 0,16 g „ 100 „

Beurteilung:

Das Mittel ist eine Mischung von Borax, Kochsalz und Natriumhypochlorit. Nur ein kleiner Teil des Borax kann in Form von Perborat vorliegen.

Nach den Mitteilungen von Prof. Küster waren in dem Raume aufgehängte, dem Spray ausgesetzte Testobjekte: Koli, Staphylokokken, Diphtheriebazillen, Meningokokken usw. nach einer Stunde abgestorben.

Die Desinfektionsversuche, welche im Hygienischen Institut der Universität Frankfurt a. M. durch Dr. Braun angestellt wurden, hatten kein so günstiges Ergebnis, und zwar, wie ich hier vorausschicken möchte, wohl verursacht durch inkonstante Zusammensetzung der bei den Versuchen verwandten Sanoflüssigkeit.

Desinfektionsversuch mit Sano im Reagenzglas (Dr. Braun).

Die Sanoflüssigkeit wurde mit Aqua dest. 1:10, 1:20, 1:40, 1:100, 1:200 verdünnt und auf ihre Wirksamkeit gegen Diphtheriebazillen untersucht. Nach 10 Minuten war die Abtötung in der 10proz. Verdünnung in 3 Versuchen eine sichere. Die 5proz. Verdünnungen zeigten sich bereits als unsicher wirksam, da in einzelnen Versuchen in diesen Verdünnungen die Diphtheriebazillen nicht abgetötet wurden; in manchen Versuchen erwies sich dagegen selbst die $\frac{1}{2}$ proz. Lösung wirksam. Diese Differenzen sind am wahrscheinlichsten darauf zurückzuführen, dass die Zusammensetzung der Sanoflüssigkeit keine konstante ist. Diese Annahme wurde

1) Die genaue Zusammensetzung der Sanoflüssigkeit ist wegen noch nicht erteilten Patentschutzes von der Firma Wassmuth noch nicht bekannt gegeben.

uns nachträglich von dem Fabrikanten der Sanoflüssigkeit als richtig bestätigt und zugleich die Mitteilung gemacht, dass das Herstellungsverfahren insofern verbessert worden sei, als jetzt der Gehalt an wirksamem Chlor ein konstanter sei (cf. S. 81).

Zimmerdesinfektionsversuch mit Sano (Dr. Braun).

Es wurden Leinwandläppchen mit Bouillonkulturen folgender Bakterien infiziert:

1. *Staphylococcus pyogenes aureus*,
2. *Bacterium coli commune*,
3. *Bacillus diphtheriae*.

Je 2 von diesen Läppchen wurden in dem Inhalationsraum angebracht: an der Decke, an der Wand, am Boden, am Fenster. Nachdem 1 Stunde die Sanodämpfe eingewirkt hatten, wurden die Läppchen in üblicher Weise in Bouillonkölbchen von 100 ccm Inhalt gebracht. Gleichzeitig wurden Läppchen aus derselben Serie, die der Einwirkung der Dämpfe nicht ausgesetzt waren, in Bouillon verimpft als Kontrolle. Ein solcher Versuch wurde am 5. 2. 1916 ausgeführt. Das Resultat ist folgendes gewesen:

Staphylococcus pyogenes aureus.

Am 6. 2.

Am 12. 2.

Decke: Läppchen 1 gewachsen.

Wand: Läppchen 1 nicht gewachsen.

Beide Läppchen von der Wand steril.

Boden: Läppchen 1 und 2 gewachsen.

Fenster: 1 " 2

Kontrollen: Beide Läppchen gewachsen.

Bacterium coli commune.

Am 6. 2.

Am 12. 2.

Decke: Beide Läppchen steril.

Beide Läppchen steril.

Wand: 1. Läppchen steril.

1. " "

2. " gewachsen.

Boden: Beide Läppchen gewachsen.

Fenster:

Kontrollen: Beide Läppchen gewachsen.

Bacillus diphtheriae.

Am 6. 2.

7. 2.

8. 2.

12. 2.

Decke	} kein Wachstum	beide Läppchen gewachsen	—	} alle Läppchen gewachsen
Wand		1. Läppchen nicht gewachsen	steril	
Boden		2. " gewachsen	—	
Fenster		" gewachsen	—	
Kontrolle		gewachsen	—	

Resultat:

Die einstündige Einwirkung der zerstäubten Sanoflüssigkeit auf an Läppchen angetrocknete Diphtheriebazillen genügt nicht zu einer sicheren Abtötung.

Aus den Desinfektionsversuchen im Reagenzglas geht also hervor, dass die Sanoflüssigkeit in bestimmten Konzentrationen Diphtheriebazillen abzu-

töten imstande ist, dass aber eine einstündige Einwirkung dichter Sano-
nebel¹⁾ auf im Raume aufgehängte Leinwandläppchen mit angetrockneten
Diphtheriebazillen nur Hemmung verursacht, keine sichere Abtötung bewirkt.

Nach 24 Stunden waren noch alle Kulturen von den Diphtherieläppchen
steril, aber bereits nach 2×24 Stunden sahen wir bei allen, ausgenommen
von dem einen Läppchen an der Wand, Wachstum, und nach 6 Tagen war
bei allen Wachstum eingetreten. Für den differenten Ausfall der Versuche
im Reagenzglas musste eine gewisse Inkonstanz in der Zusammensetzung
der Sanoflüssigkeit angenommen werden.

Diese bakteriologischen Untersuchungen stehen im Gegensatz zu den
Erfahrungen Küster's am Menschen. Es ist deshalb in Erwägung zu
ziehen, ob die Differenzen nicht darauf zurückzuführen sind, dass auf den
Schleimhäuten andere Reaktionen ausgelöst werden, die zur Abtötung der
Diphtheriebazillen führen, als an den infizierten Leinwandläppchen, welche
als Reaktion bei den Zimmerdesinfektionsversuchen gedient haben.

Deshalb ging ich trotz vorliegenden bakteriologischen Befunden zur
Prüfung der Wirksamkeit der Sanoflüssigkeit am Menschen über. Die des-
infektorische Wirkung der unterchlorigen Säure ist altbekannt. Besondere
Literaturangaben zu machen, würde zu weit führen. Ich möchte nur die
Versuche von Carrel anführen, weil derselbe eine Desinfektionsflüssigkeit
anwendet, welche mit der Sanoflüssigkeit in ihrer Zusammensetzung eine
Aehnlichkeit hat.

Carrel vom Rockefeller Institut in New York hat in Frankreich aus-
gedehnte Versuche gemacht mit antiseptischer Behandlung frischer Kriegs-
wunden. Er entfernte nach Möglichkeit alle Stoff- und Geschossteile,
Knochensplitter und Fremdkörper und wusch dann die Wunde mit einer
5proz. Lösung von einem unterchlorigsauren Salz aus.

Er will dadurch Infektionen, Wundstarrkrampf und Gasbrand verhüten
können, bei rechtzeitiger Anwendung, spätestens 6 Stunden nach der Ver-
letzung; viele Amputationen sollten dadurch verhütet werden. Durch eine
Beigabe von Borsäure konnte die stark alkalische Reaktion des
Natriumhypochlorites (wodurch auch gesunde Gewebe geschädigt würden)
beseitigt werden. Das nekrotische Gewebe wird aufgelöst, es tritt dadurch
nicht nur oberflächliche, sondern Tiefenwirkung ein.

Offenbar handelt es sich hier um dasselbe Prinzip wie bei dem Sano-
desinfektionsverfahren, bei dem ja nach der chemischen Analyse ebenfalls
Natriumhypochlorit mit Kochsalz und Borax zusammenwirken.

1) Die Raumdesinfektionsversuche erfolgten in einem Wassmuth-Inhalations-
raum (etwa 27 cbm), wo durch den Reif'schen Zerstäubungsapparat die Original-
Sanoflüssigkeit (mit gleichen Teilen destillierten Wassers verdünnt) mittels über-
hitzten Dampfes vernebelt wurde. Nach der Analyse von Dr. Tillmanns waren
im Liter der Sano-Originalflasche 1,6 g wirksames Chlor nachweisbar, bei der Ver-
dünnung also 0,8 g. Eine weitere Verdünnung musste durch den zutretenden
Dampf vom Zerstäubungsapparat erfolgen, so dass in Wirklichkeit etwa 0,4 g wirk-
samen Chlors auf einen Liter zerstäubten Sanos kamen,

Bevor ich das Desinfektionsmittel bei Patienten anwandte, hatte ich selbst die Sanonebel eine Stunde lang eingeatmet, um festzustellen, ob wirklich keine Schädigung eintritt.

Anfänglich spürte ich ganz geringen Reiz auf der Augenbindehaut und auf der Nasen-Rachenschleimhaut, auch leichte Kopfschmerzen, doch gewöhnte ich mich nach wenigen Minuten daran; bei weiteren Inhalationen hatte ich nur vermehrte Sekretion der Schleimhäute bemerkt. Nach eigenen Versuchen konnte ich mich von der Unschädlichkeit auf die Nieren und die Schleimhäute der Luftwege überzeugen und nun die Behandlung der mir lebenswürdigerweise von dem Direktor der Mediz. Universitätsklinik, Herrn Prof. Schwenkenbecher, überwiesenen Diphtherierekonvaleszenten, die noch Bazillen beherbergten, einleiten.

Die Zerstäubung der Sanoflüssigkeit erfolgte durch einen transportablen „Ideal-Dampf-Zerstäuber“ (System Wassmuth-Reif) mittels Gasbrenners. Durch überhitzten Dampf wird bei diesem Apparat eine äusserst feine und starke Zerstäubung erzielt, so dass der Inhalationsraum in wenigen Minuten derart von dichtem Sanonebel erfüllt wird, dass man den Nebenmann in nächster Nähe nicht mehr erkennen konnte. Die Sanoflüssigkeit wurde zu gleichen Teilen mit destilliertem Wasser verdünnt und durch den Apparat zerstäubt.

Die zur Sanobehandlung gekommenen Diphtheriekeimträger scheiden wir in drei Gruppen:

1. Gesunde Bazillenträger.
2. Dauerausscheider.
3. Kranke.

1. Gesunde Bazillenträger.

Nur vier Bazillenträger kamen zur Beobachtung mit völlig normalem Befund in den oberen Luftwegen. Die Geschwister der Einzelnen waren zur selben Zeit diphtheriekrank. Alle vier Bazillenträger wiesen nur im Rachenabstrich Diphtheriebazillen auf. Die Bazillen verschwanden nach längstens 8 Tagen, nach 3—4 maliger Sanoinhalation.

Die Zahl ist natürlich viel zu gering, um irgendwelche Schlüsse zuzulassen. Immerhin ist auffallend, dass bei allen nur im Rachen Bazillen sich vorfanden, dass ferner bei allen die Bazillen rasch wieder verschwanden, ob unter dem Einfluss der Inhalation, wollen wir dahingestellt sein lassen.

Wenn es sich auch bei einer grossen Beobachtungsreihe herausstellen sollte, dass die Bazillen bei Gesunden im allgemeinen nicht so hartnäckig haften, dann wäre die Durchführung der hygienischen Massnahmen sehr erleichtert, dann könnte man auch die Isolierung und Behandlung der Bazillenträger ohne jedes finanzielle oder soziale Bedenken fordern.

Uebrigens ist es in der Praxis nicht immer einfach, zwischen gesunden Bazillenträgern und Dauerausscheidern zu unterscheiden. Häufig ist es

sogar unmöglich, nachträglich festzustellen, ob der betreffende Keimträger wirklich immer gesund war, oder vielleicht nicht doch eine larvierte Diphtherie durchgemacht hat. Otto erinnert daran, dass gerade Bazillenträger hohen Antitoxingehalt aufweisen, „dass sie also gar nicht so kerngesund sind,“ wie Conradi meint, der die Bazillenträger als ungefährliche Nebenträger bezeichnet. Die Bazillenträger beherbergen ebenfalls toxinbildende, also virulente Diphtheriebazillen. Die meisten Autoren huldigen daher mit Recht der Ansicht, dass die Bazillenträger eine bedeutende epidemiologische Rolle spielen, und Sobernheim sagt geradezu, dass „die Bekämpfung der Infektionskrankheiten fast ausnahmslos steht und fällt mit dem Kampf gegen die Bazillenträger,“ worunter nicht nur gesunde Bazillenträger, sondern auch gesundgewordene Dauerausscheider zu verstehen sind.

2. Dauerausscheider.

Bei der ganzen Beobachtungsreihe handelte es sich um Rekonvaleszenten oder Genesene, welche sämtlich mit Heilserum behandelt worden waren. Nach Abzug einiger Weggebliebenen blieben übrig:

- a) 38 Dauerausscheider, die nur mit Sano inhalierten,
- b) 3 Dauerausscheider, die mit Sano inhalierten und mit H_2O_2 gurgelten,
- c) 5 Dauerausscheider, die Sanoetröpfelungen in die Nase machten und mit H_2O_2 gurgelten,
- d) 5 Dauerausscheider, die kombinierte Behandlung erfuhren.

Sämtliche 51 Dauerausscheider blieben bis zur Entkeimung in Behandlung.

a) Von den 38 Dauerausscheidern, die nur mit Sano inhalierten, hatten zu Beginn der Sanobehandlung Bazillen:

Nur in Nase	4,	davon 2 männlich, 2 weiblich,	1 unter 5 Jahren	
			3 zwischen 5—10 Jahren	
Nur in Rachen.	25,	„ 14 „ 11 „	5 unter 5 Jahren	
			13 zwischen 5—10 Jahren	
			3 „ 10—15 „	
			4 „ 15—50 „	
In Nase und Rachen	9,	„ 6 „ 3 „	3 unter 5 Jahren	
			4 zwischen 5—10 Jahren	
			1 „ 10—15 „	
			1 „ 15—50 „	

Zur Entkeimung waren notwendig:

Bis zu 10 Inhalationen von 1 Stunde Dauer bei 14 Trägern					
15	„	1	„	„	5
20	„	1	„	„	8
25	„	1	„	„	7
30	„	1	„	„	3
35	„	1	„	„	1

Von Beginn der Sanoinhalation an gerechnet schieden Bazillen aus:

15 bis zu 1 Woche	
7 „ 2 Wochen	
5 „ 3 „	
2 „ 4 „	

(1. Rachen nach 2 Wochen —, Nase nach 23 Tagen. 2. Rachen nach 10 Tagen —, dann ausgesetzt, dann wieder +).

- 7 bis zu 5 Wochen (3 davon hatten hypertr. Gaumen- und Rachenmandel. 1 Ekzem des Naseneingangs, dadurch ungenügende Inhalationswirkung, Rachen war bereits nach 2 Wochen —. 1 war bereits nach 2 Wochen —, hatte dann ausgesetzt und wurde wieder +. 1 war Nase nach 2 Wochen —, Rachen abwechselnd + und —).
- 2 " " 6 " (1 hatte unregelmässig inhaliert. 1 war bereits nach 2 Wochen —, 3 Wochen später + und erst von der 6. Woche ab —).

Also waren bazillenfrei innerhalb:

1 Woche	39,4 pCt.	4 Wochen	76,3 pCt.
2 Wochen	57,9 "	5 "	94,7 "
3 "	71,0 "	6 "	100,0 "

Auf den Krankheitsbeginn berechnet waren von den unter a) zur Sanobehandlung gekommenen 38 Dauerausscheidern bazillenfrei:

nach 6 Wochen	51 pCt.	nach 11 Wochen	1 Fall
" 8 "	81 "	" 14 "	1 "
" 10 "	92 "	" 17 "	1 "

Auf die Entlassung aus der Serumbehandlung berechnet waren bazillenfrei:

nach 2 Wochen	18,7 pCt.	nach 8 Wochen	93,7 pCt.
" 3 "	40,6 "	" 9 "	96,8 "
" 4 "	56,2 "	" 12 "	100,0 "
" 6 "	81,2 "		

Die Absonderungszeit der Bazillen schwankt bekanntlich bei den Rekonvaleszenten ganz erheblich; wenn wir einige aus der Literatur vorliegende Statistiken hier kurz anführen, so fand Prip¹⁾ bei den Nachuntersuchungen von 100 aus dem Spital entlassenen Patienten noch 60 mit Bazillen behaftet. Davon blieben 48 vor beendeter Untersuchung weg. Es konnten Bazillen nachgewiesen werden:

bei 13 weniger als 1 Monat	(alle blieben zu früh weg)
" 20 mehr "	1 " (12 " " " " ")
" 11 " " 2 "	(10 " " " " ")
" 6 " " 3 "	(8 " " " " ")
" 5 " " 4 "	(alle " " " " ")
" 2 " " 5 "	(" " " " ")
" 1 " " 8 "	(" " " " ")
" 1 " " 11 "	(" " " " ")
" 1 " " 22 "	(" " " " ")

Otto²⁾ fand bei 200 Soldaten bei 61 pCt. nach der Entfieberung Bazillen. Davon waren bazillenfrei von Beginn der Entfieberung an gerechnet:

nach 10 Tagen	55 pCt.
" 20 "	85 "
" 30 "	98 "

Scheller³⁾ fand bei 339 Rekonvaleszenten, vom Eintritt der Rekonvaleszenz gerechnet, bazillenfrei:

innerhalb 3 Wochen	65 pCt.	innerhalb 9 Wochen	95 pCt.
" 4 "	82 "	" 13 "	98 "
" 6 "	90 "		

1) Prip, Zeitschr. f. Hygiene u. Infektionskrankh. 1901. Bd. 36. S. 283 ff.

2) Otto, Berliner klin. Wochenschr. 1910. No. 24. S. 1103.

3) Scheller, Zentralbl. f. Bakt. 1906. Abt. 1. Orig. Bd. 40. H. 1.

Tjaden¹⁾ fand auf den Krankheitsbeginn berechnet bei Untersuchung von 1338 Rekonvaleszenten bazillenfrei:

innerhalb 2 Wochen	67	pCt.	innerhalb 8 Wochen	97,4	pCt.
- 3	75	"	- 9	99,3	"
- 4	83,6	"	- 10	99,5	"
- 5	89,1	"	- 11	99,9	"
- 6	93,4	"	- 14	99,95	"
- 7	96,9	"	- 17	100,0	"

E. Neisser²⁾ bei 500 Fällen von Beginn der Erkrankung an bazillenfrei:

innerhalb 2 Wochen	22,7	pCt.
- 3	51,5	"
- 4	82,5	"
- 5	96,2	"

Eine Berechnung von 100 ohne Auswahl aus dem Diphtherie-Zettel-Katalog des Hygienischen Instituts der hiesigen Universität entnommenen Karten ergab, berechnet vom ersten positiven bis zum ersten negativen Abstrich, eine Bazillenfreiheit:

bei 63 pCt.	innerhalb 3 Wochen	bei 93 pCt.	innerhalb 8 Wochen
- 70	4	- 99	10
- 81	5	1 Fall	23
- 86	6		

Die einzelnen Statistiken sind nicht vom gleichen Gesichtspunkt aufgestellt, die eine vom Krankheitsbeginn, die andere vom Zeitpunkt des Eintritts der Rekonvaleszenz. Ausserdem finden wir aber in den Statistiken, abgesehen von der von Prip angeführten, das ganze Material verwertet, während bei unseren Statistiken lediglich nur Rekonvaleszenten figurieren, welche wegen noch positiven Bazillenbefundes zur Sanoinhalation kamen, während die übrigen Fälle, welche mit negativem Bazillenfund entlassen werden konnten, unberücksichtigt blieben. Unsere Statistik lässt sich daher höchstens mit der von Prip vergleichen, und da erscheint sie nicht ungünstig.

Ich möchte es nicht wagen, auf Grund der Statistik den Schluss ziehen zu wollen, dass durch die Sanobehandlung allein das Verschwinden der Bazillen beschleunigt worden ist; man könnte einwenden, dass die Bazillen in der angegebenen Zeit ohnedies verschwunden wären. Jedenfalls können wir sagen, dass nach 8 tägiger Behandlung etwa 40 pCt.

14 " " " 58 pCt. bazillenfrei wurden.

Der eine oder der andere von den chronischen Dauerausscheidern verlor nach relativ wenigen Inhalationen die Bazillen. Bei einigen schien das zweimalige Inhalieren am Tage günstig und beschleunigend einzuwirken auf die Entkeimung.

Auessere Verhältnisse ermöglichten es jedoch nicht, die zweimalige Inhalation am Tage bei den übrigen durchzuführen. Bei einigen war bereits negativer Abstrich erzielt worden, sie setzten dann aus, und hatten

1) Tjaden, Deutsches Arch. f. klin. Med. 1906. Bd. 89. H. 1—4. S. 302.

2) E. Neisser, zit. nach Löffler, Klin. Jahrb. 1908. Bd. 19. H. 4. S. 501.

bei dem nächsten Abstrich wieder positiven Bazillenfund. Durch die zu frühzeitige Unterbrechung der Inhalation erhöhte sich so die Anzahl der Inhalationen bei manchen wesentlich.

Aus den kurzen Randbemerkungen oben geht hervor, dass mehrere der Keimträger Hypertrophie der Rachen- und Gaumenmandeln hatten, einige wiesen Pfröpfe in den Tonsillen auf, wieder andere Ekzeme am Naseneingang, Septumdeviationen, Schwellungszustände an den Nasenmuscheln, wieder andere Atrophie der Schleimhäute mit Borkenbildung. Alle diese Befunde schienen die Möglichkeit der Einwirkung der Sano-nebel und dadurch die Entkeimung zum mindesten zu erschweren und zu verzögern.

b) Bei den 3 Dauerausscheidern, die mit Sano inhalierten und mit H_2O_2 gurgelten, waren nur im Rachen Bazillen nachgewiesen,

3 davon waren männlich zwischen 5—10 Jahren

1 „ „ weiblich „ 15—20 „

Die Entkeimung dauerte

von Krankheitsbeginn 45, 62 und 53 Tage

„ Inhalationsbeginn 23, 32 5 „

Bei den beiden ersten Keimträgern konnte die Sanoinhalation wegen Aufhebung des Inhalatoriums aus äusseren Gründen nicht durchgeführt werden; ich liess deshalb beide mit H_2O_2 gurgeln, und machte bei beiden nach 6 resp. 7 Wochen nach Krankheitsbeginn die Tonsillotomie und Adenotomie mit ungestörtem Heilverlauf. In den entfernten Rachen- und Gaumenmandeln wurden virulente Diphtheriebazillen nachgewiesen. In beiden Fällen waren 8—10 Tage später wiederholte Nasen-Rachen-Abstriche auf Diphtheriebazillen negativ.

Die dritte Patientin liess ich zu Hause 3—5 mal mit 4 proz. Sano durch einfachen Inhalationsapparat inhalieren. Nach 5 Tagen war sie bazillenfrei.

c) 5 Fälle, bei denen Sanoinstitutionen in die Nase gemacht wurden (4—6 mal täglich einige Tropfen 4 proz. Sanolösung).

1. Weibl., 4 Jahre, Nase +, nach 6 tägiger Behandlung Abstrich negativ, nach 4 Wochen Abstrich wieder +, nach 4 tägiger erneuter Behandlung dauernd negativ.

2. Weibl., 4 Jahre, Nase +, nach 14 tägiger Behandlung dauernd negativ, dabei lag Serumbehandlung 10 Wochen zurück.

3. Männl., 6 Jahre, Nase +, Rachen +, vor 8 Tagen aus Diphtherieabteilung entlassen. Nach 10 tägiger Behandlung dauernd negativ (der 4 proz. Sanolösung war etwas Natr. perboric. zugesetzt).

4. Weibl., 10 Jahre, Nase +, Rachen +, vor 8 Tagen aus Diphtherieabteilung entlassen. Nach 6 tägiger Behandlung Nase negativ, 8 Tage später auch Rachen negativ.

5. Weibl., 33 Jahre, Nase +, Rachen +, vor 8 Tagen aus Diphtherieabteilung entlassen. Nach 6 tägiger Behandlung Nase und Rachen dauernd negativ.

Aus dieser Beobachtungsreihe geht hervor, dass der bakteriologische Befund wiederholt wechseln kann. Man sieht daraus, wie notwendig es ist, die Keimträger erst nach mindestens zweimaligem nega-

tivem Befund für keimfrei zu erklären. Ich konnte mich des Ein-drucks nicht erwehren, dass die lokale Sanobehandlung in diesen Fällen die Entkeimung beschleunigt hatte. Notwendig dürfte es sein, auch nach dem 1. negativen Befund die Behandlung noch mehrere Tage fortzusetzen. Ein wesentlicher pathologischer Befund konnte in den oberen Luftwegen bei diesen Keimträgern nicht erhoben werden. Alle waren, wie oben erwähnt, mit Heilserum behandelt worden.

d) Dauerausscheider, die kombinierte Behandlung erfuhren, weil durch längere Sanobehandlung keine Entkeimung erzielt wurde. Es gelangten abwechselnd zur Anwendung: Sanoinhalation = SInh., Sano-instillation = SInst., Sanopinslung = Sp., Providoform = P, Yatren = Y, Collargol = C, Argent. nitric. = Ag.

Da diese Dauerausscheider besonders hartnäckig waren, füge ich eine tabellarische Uebersicht (S. 77) über den Verlauf bei.

Aus dieser geht hervor, dass bis zum 15. 4. 1916 Nr. 2 A. K. nicht bazillenfrei wurde. Sie ist inzwischen durch konsequente Fortführung der Behandlung unter besonderer Berücksichtigung der Rhinitis atrophicans mit Borkenbildung in Nase und Epipharynx doch noch bazillenfrei geworden, zuletzt unter lokaler Anwendung einer 1 proz. Optochinlösung.

Diese Serie von Dauerausscheidern zeigt einmal, wie hartnäckig die Diphtheriebazillen in den oberen Luftwegen verweilen können und wie mühsam deren Beseitigung sein kann, dann aber auch, wie durch konsequente Weiterbehandlung schliesslich doch noch ein Erfolg erzielt wird. Alle konnten von ihren Bazillen befreit werden.

Ohne Frage wirkt die fortgesetzte Kontrolle, die Belehrung über die Notwendigkeit der Behandlung auch auf die aus dem Krankenhaus entlassenen Keimträger erzieherisch ein. Sie werden so dauernd sich der Gefahr, die sie für die Umgebung bilden, bewusst bleiben. Der erzieherische Einfluss ist analog dem der Sanatoriumsbehandlung bei Lungenkranken.

Auf die wahrscheinliche Ursache der längeren Verweildauer der Bazillen möchte ich hier nur kurz hinweisen:

Bei Nr. 2 fand sich, wie erwähnt, Krustenbildung in Nase und Rachenraum.

Bei Nr. 3 fanden sich Mandelpfröpfe in zerklüfteten Gaumenmandeln.

Bei Nr. 4 " " adenoide Wucherungen.

Bei Nr. 5 " " " "

Bei Nr. 6 " " Reste von Rachenmandel u. Hypertrophie einer Gaumenmandel.

Bei diesen Fällen versagte die Sanobehandlung mehr oder weniger. Wenn die Behandlungsdauer sich über 48 bis zu 74 Tage und mehr erstreckt, so kann man schlechterdings nicht ohne weiteres die Entkeimung der Wirkung der Sanoinhalation zuschreiben.

Bei dem Nr. 1 genannten Dauerausscheider war allerdings, nachdem die Sanoinhalation zweimal am Tage verordnet wurde, die Entkeimung anscheinend durch diese verstärkte Sano-Wirkung beschleunigt worden. Aber als sicher möchte ich dies nicht annehmen.

Name und Alter	Behandlungsart und Dauer	Dauer der Entkeimung		Bemerkungen
		seit Beginn der Slnh. Tage	seit Entlassung aus Serum-Behandl. Tage	
1. K. W., 20 Jahre, Na +, Ra +, seit Juni 15.	60 Slnh. 11 mal 2 mal tgl. vom 13. 12.—16. 2. 16. 4 P 16 Y	58	223	237
2. A. K., 18 Jahre, Na +, Ra +, am 10. 1. 16.	40 Slnh. 13 mal 2 mal tgl. vom 10. 1.—23. 2. 16. Sp Slnst. Ag. Y. C. abwechselnd tgl. 24. 2.—24. 3. 16. P tgl. 6 mal durch Pinsel vom 26. 3.—12. 4. 16. Spray und Gurgeln Sp. S. Zerstäubung u. Gurgeln 15. 4.—26. 5. 16. und C. Ag. Optochin lokal 28. 5.—13. 6. 16.	153	185	200
Na —, Ra —, am 13. 6. 16.				
3. A. M., 21 Jahre, Na —, Ra +, am 22. 1. 16.	35 Slnh. 5 mal 2 mal tgl. vom 22. 1.—23. 2. 16. Sano tgl. lokal Slnh. Sano lokal zu Hause im März	53	59	70
4. E. H., 9 Jahre, Na —, Ra +, am 21. 1. 16.	20 Slnh. Sano zu Hause H ₂ O ₂ gurgeln Adenotomie 3. 3. 16. P Spray, Pinseln und Gurgeln 26. 3.—10. 4. 16.	74	75	90
5. A. P., 6 Jahre, Na +, Ra +, am 20. 2. 16.	3 Slnh. Slnst. P tgl. Pinselung, Spray, Gurgeln stdl. 3. 4.—10. 4. 16. Adenotomie 28. 2. 16.	48	48	82
6. W. G., 5 Jahre, Na +, Ra +, am 21. 2. 16.	2 Slnh. Slnst. H ₂ O ₂ zu Hause vom 22. 2.—23. 2. 16. Adenotomie 15. 3. 16. und Curettage d. r. Tonsille P Gurgeln 2 stdl. 23. 3. 16.	—	—	—

Alle Patienten waren mit mittleren bis grossen Dosen Heilserums behandelt.

3. Ambulante Diphtherie-Kranke,

die mit Sano behandelt wurden; jetzt nicht mit Serum behandelt.

Nr. 1. A. B., weibl., 5 Jahre. 16. 11. 15. Rhinitis purulenta, NaDi +, vor 2 Jahren mit Serum behandelt wegen Diphtherie, fühlt sich völlig wohl, abgesehen von Nasenverstopfung, deshalb erneute Serumbehandlung vom Hausarzt abgelehnt. 14 Sano-Inh. vom 25. 2. bis 30. 12., tgl. zu Hause Sano-Einträufelungen in Nase.

30. 11.	3. 12.	13. 12.	20. 12.	31. 12.	6. 1. 16
Na —	Ra +	Na +	Na +	Na —	Na —
		Ra —	Ra —	Ra —	Ra —

Entkeimungsdauer seit Beginn der Behandlung 36 Tage.

Nr. 2. A. S., weibl., 9 Jahre. 9. 11. 15. Angina catarrhalis, Na —, Ra +, nicht mit Serum behandelt, fühlt sich völlig gesund, kam unregelmässig zur Sano-Inh. vom 23. 11. ab.

8. 1. 16. Ra —, am 30. 1. Ra +, kam dann regelmässig zur Sano-Inh.

17. 2. Na —, Ra —.

25. 2. Na —, Ra —.

Entkeimungsdauer seit Beginn der Behandlung 86 Tage.

Nr. 3. B. S., weiblich, 15 Jahre. 12. 11. 15. Rhinitis atrophicans mit Borkenbildung und kleinen dünnen Membranen im Epipharynx. Abstrich Na +, Ra +. Vor 2 Jahren wegen Diphtherie mit Serum behandelt, jetzt Serum verweigert! Also larvierte Diphtherie oder chronische Diphtherie, fast symptomlos auf dem Boden einer Rhinitis atrophicans. Diese ist vielleicht die Folge der früheren Diphtherie. Kommt sehr unregelmässig zur Behandlung. Sano-Inh., Providoform, Yatren, auch Sano zu Hause ohne Erfolg, sogar nach Sano-Inh. direkt Abstrich +. Da ohne Beschwerden, bleibt Pat. vom 4. 2. 16 weg. Zeitweilig war Ra —, dann wieder +.

Nr. 4. P. S., männl., 9 Jahre. Luftmangel durch die Nase und Mandelschwellung. Rhinitis pseudomembranacea. Na +, Serumbehandlung verweigert. Hypertrophie der Tonsillen. Nach 10maliger Sano-Inh. Na —, Ra —, einige Tage weggeblieben, dann Na wieder +. Nochmals Rat zur Serumbehandlung. Da keine weiteren Krankheitserscheinungen, Behandlung verweigert.

Nr. 5. K. J., männl., 15 Jahre. Verstopfte wunde Nase. Eczema vestibuli. Pharyngitis catarrhalis. Epipharynx: sanguinolenter Schleim. Fühlt sich ganz wohl.

22. 1. 16. Na +, Ra +, verweigert Serum.

31. 1. bis 19. 2. 16. Sano-Inh.

Bereits am 12. 2. Na —, Ra —.

17. 2. Na —, Ra —.

Entkeimungsdauer seit Beginn der Behandlung 12 Tage.

Nr. 6. W. H., männl., 2 Jahre. War Mai 1915 auf Diphtherie-Abteilung mit Serum behandelt.

14. 10. 15. Nasenverstopfung. Eczema introit. nasi. Rhinitis pseudomembranacea. Wohl Reinfektion. Serum abgelehnt. Na +. Sanoeträufelungen 2stündl. in Nase.

22. 10. 12. 11. 24. 1. 16

Na — Na — Na +

Jetzt Sano-Inh. tägl. 1 Std. (27. 1. bis 4. 2., 7. 2. bis 12. 2.). Danach zu Hause Sano lokal 17. 2. bis 23. 2.

17. 2. 6. 3.

Na — Na —

Entkeimungsdauer 6 Tage bzw. 21 Tage.

Natürlich möchte ich nicht auf Grund der wenigen Fälle in dieser Gruppe entscheiden, ob von einem sicheren Einfluss der Therapie gesprochen werden kann, zumal einige unregelmässig zur Behandlung kamen, und bei

einem Fall erst nach langer Zeit die Diphtheriebazillen verschwanden. Bei 3 Fällen scheint jedoch eine Wirkung der Sanobehandlung unverkennbar.

Die Behandlung mit Sano ergab also bei den einzelnen Gruppen verschiedene Resultate:

Bei Gruppe 1: Bazillenträger fiel uns das rasche Verschwinden der Bazillen auf.

Bei Gruppe 2: Dauerausscheider sahen wir, dass zu frühes Aussetzen der Inhalation nach 1maligem negativen Abstrich erneut positiven Bazillenbefund veranlasste, und dass pathologische Veränderungen in den oberen Luftwegen die Entkeimung verzögerten. Von 38 Keimträgern der Gruppe 2a (nur Sanoinhalation) wurden 22 innerhalb 14 Tagen, 5 innerhalb 3 Wochen entkeimt. Bei den anderen 11 spielen die eben genannten Gründe bei der Keimpersistenz mit. Ob die Bazillen in Nase oder Rachen oder im Nasenrachenraum vorhanden waren, schien auf die Dauer der Behandlung ohne Einfluss.

Es erwies sich als zweckmässig, dass die Entkeimten noch mehrere Tage die Inhalation fortsetzten, um ein Rückfälligwerden zu verhüten. Mehrmalige Inhalation am Tage hatte offenbar verstärkte Wirkung, auch bei Verwendung eines einfachen Dampf-Inhalations-Apparates.

Bei den hartnäckigen Dauerausscheidern war fast in jedem Fall pathologischer Befund in den oberen Luftwegen zu verzeichnen, nur einer hatte nichts Besonderes. Ob dieser etwa vor der Behandlung mit Sano Veränderungen in den oberen Luftwegen aufwies, liess sich nicht mehr feststellen.

Bei Gruppe 3: Diphtheriekranken war die Zahl der Fälle zu gering, um ein Urteil zuzulassen.

Wie Küster konnte auch ich bei den zahlreich erfolgten Sanoinhalationen in keinem Fall irgend welchen schädlichen Einfluss, irgend welche Gesundheitsschädigung durch die Einatmung der Sanonebel wahrnehmen.

Nach den früheren Mitteilungen von Küster besteht das wirksame Prinzip des Sano in einem unterchlorigsauren Salz, „das sich bei Berührung mit Säuren oder leicht oxydierbaren organischen Substanzen unter Freiwerden von Chlor spaltet. Beim Zusammentreffen mit Bakterien tritt die Spaltung sofort auf. Der Inhalationsraum riecht deutlich nach Chlor, und es ist merkwürdig und charakteristisch, dass man das zweifellos frei vorhandene Chlor ohne Schaden für die Gesundheit lange einatmen kann“.

Wie ist dieser merkwürdige Widerspruch zu erklären? Wir kennen doch Chlor als äusserst unangenehm stechend riechendes Gas, das auf die Schleimhäute von Nase und Mund ätzend wirkt und deshalb sehr schädlich und giftig ist. Jeder Chemiker kennt die schweren Chlorschnupfen und -ätzungen.

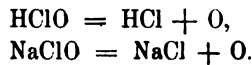
Die Reizlosigkeit des Mittels ist vielmehr so zu erklären, dass eben kein freies Chlor die desinfizierende Wirkung ausübt,

sondern der frei werdende aktive Sauerstoff der unterchlorigen Säure das wirksame Agens bildet.

Der chlorähnliche Geruch der Sanoflüssigkeit, welcher beim Zerreiben derselben auf der Hand, beim Einpinseln und Einstäuben auf die Schleimhäute von Nase und Rachen wesentlich verstärkt wird, gleicht dem Geruch von Chlorkalk, dem Kalziumsalz der unterchlorigen Säure.

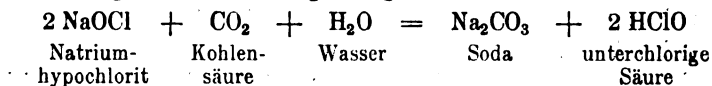
Unterchlorige Säure ist auch leicht flüchtig, hat einen chlorähnlichen, süßlichen, nicht reizenden Geruch.

Nach Ostwald beruht die desinfizierende und bleichende Wirkung der freien unterchlorigen Säure bzw. ihrer Salze, der Hypochlorite, darauf, dass sie ihren Sauerstoff äusserst leicht verlieren und dabei in Chlorkwasserstoffsäure bzw. in Chloride übergehen nach der Gleichung

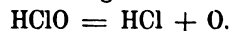


Die Verbindungen stellen also kräftige Oxydationsmittel dar und übertreffen in dieser Beziehung das Wasserstoffsperoxyd. Die leichte Abgabe von Sauerstoff aus diesen Verbindungen macht sich bereits bemerkbar in der Selbstzersetzung in wässriger Lösung, wobei sich gasförmiger Sauerstoff entwickelt. Dieser Vorgang, der gewöhnlich mit sehr geringer Geschwindigkeit erfolgt, kann beschleunigt werden durch Katalysatoren (z. B. Belichtung, namentlich aber die Salze von Kobalt, Nickel und anderen Metallen). Bei der freien unterchlorigen Säure geht die Abspaltung des Sauerstoffs sehr schnell vor sich.

Die freie unterchlorige Säure ist also das unmittelbar wirksame Oxydationsmittel. Durch die leichte Zersetzung (hydrolytische Spaltung) der Sanoflüssigkeit wird ein gewisser Gehalt an freier unterchloriger Säure immer vorhanden sein. Durch die Kohlensäure der Atmungsluft wird weiterhin unterchlorige Säure beständig frei gemacht, nach der Formel



Also auch hier bildet die freie unterchlorige Säure, deren Vorhandensein für die Geschwindigkeit der desinfizierenden Wirkung wesentlich ist, das wirksame Agens nach der Gleichung



Freies Chlor kann unter den obwaltenden Umständen nicht auftreten. Die nach der Gleichung entstehende Salzsäure tritt nicht in freiem Zustande auf, sondern setzt sich mit dem vorhandenen borsäurehaltigen Salze ins Gleichgewicht. Die stark alkalische Eigenschaft des Natriumhypochlorits wird durch die Borsäure herabgesetzt.

Auf Grund dieser chemischen Tatsachen ist es einleuchtend, dass die Sanonebel in der Tat ohne Gesundheitsschädigung eingeatmet werden können, indem nicht freies Chlor mit seinen schädlichen und giftigen Eigenschaften, sondern der freiwerdende Sauerstoff der unterchlorigen Säure das wirksame Agens bildet.

Die Resultate, die mit der Sanobehandlung erzielt wurden, sind nicht einheitlich genug, um daraus bindende Schlüsse zu ziehen.

Die Sanodesinfektionsversuche mussten aus äusseren Gründen abgebrochen werden.

Inzwischen hat Prof. E. Küster gemeinsam mit Dr. Günzler ausgedehnte chemische und bakteriologische Untersuchungen über die Wirksamkeit des Sano angestellt und nachgewiesen, dass als bakterizide Substanzen in der Sanoflüssigkeit Natriumhypochlorit, Natriumhydroxyd und Borax in Betracht kommen; „in der Hauptsache liegt das wirksame Prinzip jedoch in dem Natriumhypochlorit“.

Bei einer Konzentration des Sano von 1 g wirksamen Chlors in 1 Liter, entsprechend dem Gehalt an Natriumhypochlorit, betrug die Abtötungszeit für Diphtheriebazillen (an Läppchen angetrocknet) bei Vernebelung von 2 Litern Sano pro Stunde, einem Dampfdruck von 1,5 Atm., einer Raumtemperatur von 15–20° C, einer Raumgrösse von 26 cbm und einem Abstand der Testobjekte von 1,30 m vom Apparat zwischen 20–50 Minuten. Leider konnte Küster nur an 6 Diphtheriebazillenträgern das Sanoverfahren praktisch erproben. 2 Säuglinge unter 6 Monaten waren nach 3tägiger Inhalation bazillenfrei, 1 Keimträger war 7 Tage, 1 war 6 Tage, 1 war 16 Tage nach Beginn der Sanobehandlung bazillenfrei; 1 Keimträger musste jedoch 2½ Monate fast täglich 1 Stunde inhalieren, bis er bazillenfrei wurde.

Es ist wichtig, die Sanoflüssigkeit von Zeit zu Zeit auf den Chlortiter zu untersuchen. Sanoflaschen mit ungenügendem Gehalt an wirksamem Chlor sollen der Firma Wassmuth zurückgegeben werden. Die Flaschen müssen kühl und vor Licht geschützt aufbewahrt werden, da Wärme und Licht die Selbstzersetzung des Sano beschleunigen.

Neue Versuche unter Berücksichtigung dieser Punkte müssen zeigen, ob die bisher nicht einheitlichen Resultate bei höherer Konzentration (1–2 g Chlor im Liter) sich wesentlich verbessern lassen.

Vorläufig reicht jedenfalls auch dieses Desinfektionsmittel nicht aus, um alle Keimträger von ihren Bazillen zu befreien.

Versuche mit Optochin und Eucupin.

Auf der Suche nach zuverlässigen Mitteln zur Behandlung von Diphtheriekeimträgern wurde ich auf die Chininderivate Optochin und Eucupin aufmerksam gemacht, deren eingehendes Studium wir Morgenroth und seinen Mitarbeitern verdanken. Morgenroth hat mehrfach über die starke Desinfektionskraft der Chinaalkaloide bei bakteriellen Infektionen berichtet. Das Optochin hat sich speziell gegenüber Pneumokokken stark bakterizid erwiesen und wird besonders in der Augenheilkunde zur lokalen Behandlung der Pneumokokkenulzera der Kornea mit vielem Erfolg angewandt. Gegen die interne Verabreichung bei Pneumonie sind mehrfach Bedenken geäussert worden wegen wiederholt beobachteter Sehstörung durch Ueberdosierung

oder Chininidiosynkrasie. Diese unerwünschte Nebenwirkung lässt sich durch genaue Dosierung annähernd völlig ausschalten, kommt aber jedenfalls für die Lokalbehandlung wegen der dabei in Frage kommenden minimalen Dosis garnicht in Betracht. Während nun Morgenroth u. a. in Reagenzglasversuchen die bakterizide Wirkung verschiedener Chinaalkaloide auch auf Meningokokken, Streptokokken und andere Bakterien prüften, haben Braun und Schäffer im Hygienischen Institut der Universität Frankfurt die keimtötende Wirkung von Optochin (Aethylhydrokuprein) und Eucupin (Isoamylhydrokuprein) gegenüber Diphtheriebazillen in ausgedehnten Versuchen festgestellt und sind dabei zu folgenden Resultaten gekommen:

Optochin	wirkt noch in einer Verdünnung von 1 : 10 000	hemmend auf Di-Bazillen		
	1 : 400	abtötend	"	"
Eucupin	- - - - -	1 : 50 000	hemmend	" "
		1 : 2000	abtötend	" "
Gegen ein. and. Stamm	noch in ein. Verdünn. von 1 : 8000	"	"	"

Die Desinfektionswirkung, besonders des Eucupins gegenüber Diphtheriebazillen war demnach auffallend hoch. Weitere Versuche zeigten, dass die Mittel bei Anwesenheit von Serum ihre Wirksamkeit nicht verloren. Das teilweise Ausfallen der Eucupinbase im Serum musste für die Anwendung im menschlichen Organismus als vorteilhaft angesehen werden, da „durch dieses Ausfallen z. B. an den Tonsillen gewissermassen ein Depot geschaffen würde, von dem aus stets genügende Mengen des Desinfektionsmittels zur Hemmung und Abtötung abgegeben werden könnten.“ Dass die Verbindungen eine erhebliche Fähigkeit besitzen, in das tierische Gewebe ohne dauernde Schädigung desselben einzudringen und so Tiefenwirkung auszuüben, hatte schon Morgenroth nachgewiesen.

Die theoretischen Grundlagen für die therapeutische Verwendung bei Diphtheriekeimträgern waren also gegeben. Die Frage der Dosierung war relativ einfach, da für unsere Zwecke der lokalen Desinfektion nur ganz minimale Mengen verbraucht wurden.

Die Maximaldosis pro die von Optochin wird neuerdings auf 1,2 bis 1,5 intern angegeben.

Wir pinselten mit einem mit Watte umwickelten rechtwinkelig abgebogenen Mandelhäkchen die Buchten der Tonsillen und ebenso deren Oberfläche und die Rachenwand täglich 4—6 mal mit 1 proz. Optochinlösung aus. Bei positivem Bazillenbefund in der Nase wurden auch die Nasenschleimhäute 4—6 mal täglich gepinselt. Dazu wurden im ganzen pro die höchstens 25—30 ccm Lösung gebraucht. Von dieser Menge wurde der grösste Teil alsbald wieder nach aussen befördert, nur ein kleiner Rest verbleibt in Nasen-, Rachen- und Mundhöhle, eine geringe Menge wird vielleicht auch verschluckt und gelangt durch den Verdauungstraktus zur Resorption. Die resorbierte Dosis konnte dabei aber kaum mehr als 0,1 betragen, erreichte also noch nicht einmal den 10. Teil der Tagesdosis von Optochin.

Für Eucupin liegen bezüglich der Dosierung Erfahrungen vor von Baermann, welcher bei therapeutischen Versuchen an Malariakranken Einzeldosen der Eucupinbase von 0,5 und Tagesdosen von 2—2,5 g verabreichte.

Auch Tugendreich hat wegen seiner desinfizierenden und schmerzstillenden Kraft das Eucupin am Menschen bei Krebsgeschwüren in ölgiger Lösung und Salbenform angewandt, und dabei heilende Wirkung, keinerlei schädliche Nebenwirkungen gesehen.

Ohne Bedenken konnte deshalb an die praktische Prüfung auch des Eucupins bei Diphtheriekeimträgern herangetreten werden.

Da wegen der grösseren Wirksamkeit des Eucupins die Optochinbehandlung bald der Eucupinbehandlung Platz machte, kann von einer Aufzählung der einzelnen Fälle, bei denen Optochin angewandt wurde, abgesehen werden, zumal sich aus einer kleinen Reihe von 5 Fällen doch keine bindenden Schlüsse ziehen lassen. Die 5 Keimträger wurden nach 2, 5, 12, 15 und 18 Tagen Optochinbehandlung in oben ausgeführter Weise von ihren Bazillen befreit.

Die Eucupinbehandlung geschah in folgender Weise:

Mit einer $\frac{1}{2}$ —1 proz. Lösung von Eucupin. bihydrochloricum wurden die einzelnen Lakunen der Gaumenmandeln und ebenso der Nasenrachenraum morgens und abends ausgespült. Dazu wurde eine einfache Rekordspritze mit langer, am Ende rechtwinklig abgebogener, stumpfer Kanüle verwandt. Die Nasenhöhlen wurden gleichfalls morgens und abends mit 1 prom. Lösung ausgesprayt.

Einzelne bekamen noch ausserdem 6 Eucupinbonbons pro Tag zum Lutschen mit einem Gehalt von 0,015—0,02 Eucupin, um möglichst langdauernde nachhaltige Wirkung zu erzielen.

Bei positivem Bazillenbefund in der Nase gelangte das Eucupin auch in Salbenform $\frac{1}{2}$ —3 pCt. zur Anwendung.

Es hatte sich als zweckmässig erwiesen, das doppelt-salzsäure Salz des Eucupins wegen seiner guten Wasserlöslichkeit zu benutzen.

Die Präparate wurden mir von den Chininwerken Zimmer u. Co. in Frankfurt in dankenswerter Weise zur Verfügung gestellt.

Die Behandlung begann erst 3—4 Wochen nach Krankheitsbeginn, wenn noch positiver Bazillenbefund vorlag. In keinem Falle trat irgendwelche Schädigung auf, es wurden keinerlei Sehstörungen, kein Schwindel, kein Ohrensausen beobachtet. In 2 Fällen versuchte ich auch die submuköse intratonsilläre Injektion mit stark verdünnten Lösungen. Jedoch zeigte sich das Präparat anscheinend durch seine chemische Konstitution für die submuköse Anwendung als nicht geeignet; es erfolgte ziemlich heftige Gewebsreizung mit vorübergehender Oedembildung. Infolgedessen habe ich vorläufig in dieser Richtung keine weiteren Versuche angestellt.

Die bisherigen Ergebnisse der Eucupinbehandlung lassen eine günstige Beurteilung zu.

Dauerausscheider von Diphtheriebazillen, welche mit Eucupin behandelt wurden.

Fall Nr.	Name	Alter (Jahre)	Diphtherieba- zillenbefund vor Eucupin- behandlung	Eucupin- behandlung am ? Krank- heitstag	Bazillenfrei am ? Krank- heitstag	Zahl der Be- handlungs- tage bis zur Entkeimung	Bemerkungen
1	R.	20	Ra +	28.	33.	5	War am 21. Tag bereits be- handelt u. weg wiederholt. negat. Bef. entl. worden.
2	E. B.	8	Ra +	105.	127.	22	War schon am 82. Tag mit Eucupin behandelt, aber weg. Fiebers abgebrochen.
3	S. R.	10	Ra +	33.	53.	20	14 Tg. spät. Na u. Ra wieder +, dann täglich wieder Eucupinbehandlung, nach 6 Tg. wied. negativ, nach 9 Tg. Adenotomie. Jetzt dauernd negativ.
4	F. F.	8	Ra +	30.	34.	4	—
5	A. K.	6	Ra +	30.	33.	3	—
6	E. K.	14	Ra +	30.	50.	20	—
7	A. B.	7	Ra +	50.	58.	8	—
8	I. P.	16	Ra +	22.	48.	26	—
9	H. D.	17	Ra +	29.	38.	9	—
10	K. K.	8	Ra +	33.	35.	2	—
11	H. L.	15	Ra +	26.	35.	9	—
12	H. O.	4	Ra +	37.	40.	3	—
13	M. N.	8	Ra +	30.	38.	8	—
14	C. N.	16	Ra +	28.	45.	17	—
15	G. F.	14	Ra +	28.	41.	13	—
16	W. H.	18	Ra +	24.	31.	7	—
17	B. D.	6	Ra +	32.	39.	7	—
18	G. B.	12	Ra +	28.	35.	7	5 Tg. später di-verdächtige Stäbchen, dann 3 mal neg.
19	H. D.	6	Ra +	27.	32.	5	3 Tg. später di-verdächtige Stäbchen, dann 3 mal neg.
20	H. S.	8	Ra +	34.	39.	5	—
21	C. R.	42	Ra +	6.	8.	2	Leichte Ra-Diphtherie im Anschl. an Na-Operation.
22	W. D.	20	Na +	?	?	24	Seit 1/2 Jahr Schnupfen u. Na-Verstopfung, leichte Na-Diphtherie.
23	F. S.	9	Ra +	30.	38.	8	—
24	A. C.	16	Ra +	31.	43.	12	—
25	K. G.	13	Ra +	24.	33.	9	—
26	A. B.	7	Ra +	32.	34.	2	—
27	K. E.	10	Ra +	25.	31.	5	—
28	W. W.	12	Ra +	27.	35.	8	—
29	P. B.	9	Ra +	28.	31.	3	—
30	L. U.	10	Ra +	26.	28.	2	—

Sämtliche Patienten waren mit Diphtherieheilserum behandelt worden.

Bei Fall 1 war Eucupinbehandlung bereits vom 21.—25. Krankheitstag erfolgt, 3 Abstriche während dieser Zeit waren auf Di-Bazillen negativ und deshalb Entlassung erfolgt. Zur Kontrolle wiederbestellt, lassen sich 3 Tage später im Rachen Di-Bazillen wieder nachweisen und zwar nach Mandelausquetschung, wobei zahlreiche Pfropfe aus den Lakunen sich entleeren. Nach 5 tägiger erneuter Eucupinbehandlung ist der Abstrich wieder negativ.

Bei Fall 3 war bei Kontrolluntersuchung 2 Wochen nach Entlassung nach

wiederholt negativem Bazillenbefund der Abstrich aus Nase und Rachen wieder positiv. Demnach genügt, wie bereits erwähnt, selbst zweifach negativer Abstrich nicht zu sicherer Gewährleistung definitiver Entkeimung. Auch hier Entzündung und Zerklüftung der Tonsillen, auch hier nach erneuter 5 tägiger Eucupinbehandlung Abstrich aus Nase und Rachen wiederholt negativ. Die hypertrophische Rachenmandel wird jetzt entfernt, in derselben sind auch nach deren Entfernung kulturell keine Di-Bazillen mehr nachzuweisen gewesen.

Bei Fall 12 wurde der Abstrich noch einmal positiv; Patient wurde auf Wunsch der Eltern entlassen, beide folgenden Abstriche waren negativ.

Bei mehreren Patienten hätte sich m. E. durch Entfernung der hypertrophischen Tonsillen und adenoiden Vegetationen das Behandlungsverfahren abkürzen lassen. Nur der Einheitlichkeit der Behandlung halber war der Eingriff unterlassen worden.

Von 30 Rekonvaleszenten, bei denen die Behandlung mit Eucupin mit Ausnahme von Fall 21 erst in der 4. Krankheitswoche einsetzte, wurden, wie aus nebenstehender Tabelle hervorgeht, bazillenfrei:

nach 1 Woche Behandlung	19 = 63,3 pCt.
„ 2 Wochen	5 = 16,7 „
„ 3 „	4 = 13,3 „
„ 4 „	2 = 6,7 „

Bei einer Patientin mit rezidivierender Gesichtsrose und Nasendiphtherie war durch Argent. nitric. in längerer Zeit keine Entkeimung erzielt worden. Nach 5 tägiger Behandlung mit $\frac{1}{2}$ proz. Eucupinsalbe war der Abstrich negativ, bei 4 maliger Kontrolle negativ geblieben. Ob die gleichzeitige Verabreichung von Eucupin-tabletten zur Beschleunigung der Bazillenablegung beitrug, liess sich nicht mit Sicherheit feststellen, geschadet haben sie in keinem Falle.

Die Erfolge sind mit schwachen Lösungen, fast ausnahmslos mit 1 bis 5 prom. Lösung erzielt worden. Es ist anzunehmen, dass durch höherprozentige Eucupinlösungen (1—3 pCt.) die relativ günstigen Ergebnisse sich noch verbessern lassen. Die Verabreichung von Eucupinbonbons erfolgte, um womöglich Dauerwirkung hervorzurufen.

Die bisherigen Erfahrungen liessen es als wahrscheinlich gelten, dass der antiseptischen Lokalbehandlung der Keimträger im allgemeinen grössere Erfolge beschieden sein würden, als den immunisatorischen Massnahmen.

Es ist jedoch ganz klar, dass die chemischen Mittel, auch wenn sie wirksamer wären, wie die bisher zur Verwendung gelangten, nicht in allen Fällen die Entkeimung herbeiführen können. Es gibt dafür viele Erklärungsmöglichkeiten. Wir haben gesehen, dass die Schwierigkeit bei der Anwendung der chemischen Desinfizientien liegt:

1. in der Notwendigkeit starker Verdünnung, um Schädigung des Organismus zu verhüten,
2. in der kurzen Wirkungsdauer der einzelnen Mittel.
3. in der Applikation des Mittels. Die kryptenreiche und buchtenreiche Gestalt des lymphatischen Rachenringes macht es zum mindesten sehr schwierig, wenn nicht unmöglich, dass das Desinfiziens überall hinkommt, überall seine Wirkung ausübt.

Ausserdem müssen wir aber eine Erklärung für die nicht immer wirk-same Entfaltung der desinfizierenden Kraft der einzelnen chemischen Mittel in krankhaften Befunden der Luftwege suchen.

Solche krankhaften Befunde im Bereich der Luftwege haben nach meinen Erfahrungen eine grosse Bedeutung für die Per-sistenz der Diphtheriebazillen.

Bereits eingangs wurde erwähnt, dass die Infektion mit Diphtherie-bazillen nicht notwendigerweise zur Erkrankung führt, dass hierbei viel-mehr die Menge und Virulenz der Keime und die Disposition eine grosse Rolle spielt. Wir wissen, dass auf weniger widerstandsfähigen, katarrhalisch entzündeten Schleimhäuten krankmachende Keime leichter haften, als auf gesunden. So kommt es, dass in den Wintermonaten und in der Uebergangszeit, wo Schnupfen und Erkältungen sich häufen, die Ansteckungsgefahr grösser ist, die Disposition sich steigert. Auch ist be-kannt, dass Kinder von lymphatischer Konstitution mit Schwellung und schleimiger oder eitriger Sekretion der Nasenschleimhäute, mit adenoiden Vegetationen und Hypertrophien der Gaumenmandeln leichter erkranken als gesunde Kinder mit Schleimhäuten von normaler Beschaffenheit. Des-halb wird mit Recht auch prophylaktisch grosser Wert darauf gelegt, ge-rade im Kindesalter, wo die Infektionsgefahr in Krippen, Kindergärten, Schulen und auf gemeinsamen Spielplätzen besonders gross ist, die Dis-position zur Erkrankung zu verringern durch Abhärtung und durch He-bung der Körperkräfte.

Ohne Zweifel begünstigen akute und chronisch-katarrha-lische Schwellungszustände an den Schleimhäuten von Nase und Rachen, hypertrophische Rachenmandeln, hypertrophische und zerklüftete Gaumenmandeln, aber auch kariöse Zähne und mangel-hafte Mundpflege die Infektion durch Diphtheriebazillen.

Unsere Beobachtungen haben uns aber auch gelehrt, dass solche In-dividuen nicht nur leichter erkranken, sondern dass in auffälliger Weise bei ihnen ein längeres Haften der Diphtheriebazillen zu verzeichnen ist; aus meinen Feststellungen geht dies unzweifelhaft hervor.

Wir haben beobachtet, dass besonders Atrophie der Schleimhäute mit Borkenbildung, neben anderen entzündlichen Zuständen in den Nasenhöhlen oder im Nasenrachenraum, begünstigend auf die Bazillen-persistenz einwirken. Ein kurzer Auszug aus den Befunden bei den Keim-trägern, die mit „Sano“ behandelt wurden, zeigte uns, dass je länger die Einzelnen Bazillen ausscheiden, um so häufiger bei den-selben pathologische Veränderungen in den Luftwegen sich nach-weisen lassen. Dieselben Erfahrungen machte in jüngster Zeit auch Witt-maack bei seinen „Studien an Diphtheriebazillenträgern“.

An den Tonsillen begegnen uns die einfachen Hypertrophien und die chronisch-entzündlichen Hyperplasien. Bei letzteren finden sich häufig mehr oder weniger übelriechende Mandelpfröpfe (Detritusmassen von ab-

gestossenem Epithel, Leukozyten und Bakterien) in den Lakunen. Sie sind besonders als Brutstätte für die Keimverhaltung anzuschuldigen; gleichzeitig unterhalten sie eine chronische Entzündung des Mandelgewebes.

Bei der Tonsilla pharyngea sind die Prozesse die gleichen wie bei den Gaumenmandeln. Bei beiden werden wir damit zu rechnen haben, wie auch Wittmaack betonte, dass die Diphtheriebazillen nicht nur oberflächlich sich verbreiten, sondern auch in die Lymphbahnen und so in das Mandelgewebe gelangen, um von hier aus eventuell schubweise wieder an die Oberfläche abgesetzt zu werden¹⁾.

Wenn wir diese Betrachtungen unserem therapeutischen Vorgehen zu Grunde legen, so kann es uns nicht mehr verwundern, dass alle, auch die nach den Laboratoriumsversuchen sichere Wirkung versprechenden chemischen Desinfektionsmittel versagen müssen, wenn die Diphtheriebazillen für die Einwirkung des Mittels in unzugänglichen Schlupfwinkeln gelegen sind.

Wir haben früher schon erwähnt, dass die bakteriologische Untersuchung oft verschieden ausfällt; ja nachdem man den Mandelabstrich von der Oberfläche der Tonsillen nimmt, oder ihn macht, nachdem man die Tonsillen ausgequetscht hat. Dieser Punkt ist von grosser Wichtigkeit, auch in dem Sinne, dass man bei oberflächlicher Untersuchung Gefahr läuft, Bazillenträger zu früh als entkeimt aus der Behandlung zu entlassen.

Wenn Diphtheriebazillen nach Ablauf der klinischen Erscheinungen nicht in der gewohnten Zeit verschwinden, so müssen wir bei planmässigem Vorgehen womöglich den Prädilektionssitz der Bazillen im einzelnen Falle festzustellen versuchen; wir müssen Sonderabstriche machen von Tonsillen, Rachen, von Nase und Nasenrachenraum, eventuell auch von kariösen Zähnen²⁾. Gelingt die Lokalisation der Keime, so wird unsere Therapie zielbewusster sich gestalten können.

Dass auch die Nasennebenhöhlen den Sitz für die Bazillenablagerung abgeben können, wissen wir aus den Leichenuntersuchungen von Harke und Wolff. Sie haben nachgewiesen, dass die Nebenhöhlen bei der Diphtherie regelmässig beteiligt sind, teils in Form von Nebenhöhlen-eiterung (mit Staphylo-, Strepto-, Diplokokken), teils mit schweren diphtheritischen Prozessen, wobei der Diphtheriebazillus oft mit anderen Bakterien angetroffen wurde.

1) Mikroskopisch ist es uns bei zahlreichen Untersuchungen von Schnittpräparaten extirpierter Tonsillen nicht gelungen, Diphtheriebazillen im Mandelparenchym nachzuweisen. Nur in einem Fall fanden sich an der Peripherie grampositive Stäbchen. Kulturell dagegen liessen sich in den Fällen auf der Oberfläche und im Durchschnitt, manchmal auch nur im Durchschnitt der Tonsillen Diphtheriebazillen nachweisen.

2) Mühsam berichtet über befriedigende Erfolge bei Dauerausscheidern und Bazillenträgern durch Zahnbehandlung (Reinigung, Schliessung von Zahnhöhlen, Glättung von Fissuren, Entfernung von Zahnstein, Jodierung der Zähne). Sämtliche Keimträger wurden im Laufe der Behandlung von ihren Diphtheriebazillen befreit.

In meiner Beobachtungsreihe fand sich in keinem Falle die Indikation zu einer Untersuchung der Nebenhöhlen, obwohl ich auf deren Erkrankung wiederholt gefahndet hatte.

Aber auch in den tiefen Luftwegen können die Diphtheriebazillen wochenlang persistieren. So konnte Reye an der Leiche in 12 von 67 Fällen mit vorausgegangener Diphtherie aus dem Lungenparenchym Diphtheriebazillen kultivieren, „trotzdem die durch den diphtheritischen Prozess gesetzten Veränderungen in Schlund und Luftwegen längst abgelaufen waren, die Lungen makroskopisch intakt erschienen.“

Es können demnach Diphtherie-Rekonvaleszenten, die negativen Rachenabstrich liefern, eventuell von den Lungen aus Infektionen verursachen. Erst kürzlich berichtete Baerthlein über 3 Fälle von primärer diphtheritischer Lungenerkrankung, wobei die Kranken durch die Expektorat diphtheriebazillenhaltigen Sputums die Umgebung in höchstem Masse gefährden konnten, um so mehr, als die Patienten nur geringe subjektive und objektive Veränderungen aufwiesen. Epidemiologisch ist diese Beobachtung von besonderem Interesse. Man muss also daran denken, dass bei negativem Nasen-Rachenabstrich in seltenen Fällen auch mal der Bronchialbaum eine versteckte Infektionsquelle bieten kann.

Die Feststellung von pathologischen Veränderungen im Bereich der Luftwege, sowie die Lokalisation der Bazillenherde müssen der Therapie die Wege vorschreiben.

Bei einfacher Absetzung der Bazillen an die Oberfläche der Schleimhäute, wie sie etwa bei Borkenbildung in Nase und Nasenrachenraum, bei Rhinitis atrophicans, Ozaena, Ethmoiditis anzunehmen ist, ist eine zweckentsprechende Behandlung der chronisch-entzündlichen Schleimhautaffektionen durch Inhalation, Massage, Pinselung, Spülung usw. unter Anwendung eines wirksamen Desinficiens einzuleiten. Die Wassmuth-Rauminhalation mit Sano scheint auf derartige Prozesse günstig einzuwirken. Es tritt eine auffällige Vermehrung der Sekretion ein. Jodkali dient dabei als Adjuvans.

Als Beleg für die verzögerte Entkeimung durch Rhinitis atrophicans mögen folgende Fälle dienen.

A. K., 18 Jahre. Es handelte sich um eine atrophische Rhinitis, angeblich im Anschluss an vorangegangene operative Naseneingriffe. Trotz permanenter Lokalbehandlung mit allen möglichen desinfizierenden Mitteln (Lugol'sche Lösung, Argent. nitricum, Kollargol, Providoform, Yatren und 40 maliger Sano-inhalation) hatten sich immer wieder Sekretborken in den Nasenhöhlen und im Nasenrachenraum auf den Schleimhäuten gebildet, welche offenbar als abgestorbenes organisches Material den Diphtheriebazillen günstige Wachstumsverhältnisse boten. Schliesslich wurde Patientin zu neuen Serienversuchen mit lokaler Optochinbehandlung herangezogen und im Verlauf derselben von ihren Bazillen befreit.

B. S., 15 Jahre, war eine Diphtheriekranke, welche vor 2 Jahren wegen Diphtherie bereits mit Heilserum behandelt worden und jetzt wegen Trockenheit der Nase und Verschleimung im Rachen zur Untersuchung gekommen war. Auch sie

bot das typische Bild einer atrophischen Rhinitis mit Ansammlung von zähem Sekret und trockenen Krusten in Nase und Epipharynx. Ausserdem konnte man am Rachendach dünne Membranen entdecken, welche mich zu einer bakteriologischen Untersuchung veranlassten. Diese ergab im Nasen- und Rachenabstrich Diphtheriebazillen. Auch hier war die Lokalbehandlung mit denselben Mitteln wie bei dem ersten Fall (ohne Optochin) nicht von dauerndem Erfolg begleitet. Nur zeitweilig waren die Bazillen aus dem Rachen verschwunden. Da ohne grössere Beschwerden, entzog sich Patientin weiterer Behandlung.

C. M., 18 Jahre, hatte vor 3 Jahren Diphtherie und kam wegen dauernder eitriger Absonderung aus der Nase zur Behandlung. Die Rhinoskopie ergab ausgedehnte Borkenbildung an den partiell resezierten Siebbeinzellen, sowie zähe Schleim- und Eitermassen im unteren Bereich der Nasenhöhlen, ohne Fötor. Im Röntgenbild war die Siebbeingegend beiderseits etwas verschleiert, die Konturen der Stirnhöhnen etwas unscharf. Im Nasenabstrich wurden Diphtheriebazillen nachgewiesen. Es wurde verordnet: Gottstein'sche Tamponade, Spray mit Pyozyanase und Kal. permang. abwechselnd mit Einblasungen von Bolus alba. Ob Pat. seit 3 Jahren Dauerausscheider war oder ob eine Reinfektion vorlag, konnte ich nicht mehr entscheiden. Die Behandlung hatte nach mehrmonatiger Durchführung kein Verschwinden der Bazillen, sondern nur eine Verringerung der Borkenbildung zeitigt. Eine Virulenzprüfung im Hygienischen Institut der hiesigen Universität ergab: leichtes Infiltrat beim Meerschweinchen an der Injektionsstelle, Kontrolltier mit Serum zeigte dieselbe nicht. Beide Tiere blieben lebend. Also kaum nennenswerte Virulenz.

Es liessen sich also viele Monate, vielleicht Jahre lang, bei diesen Fällen von atrophischer Rhinitis Diphtheriebazillen in Nase und Rachen nachweisen.

Weitere Fälle von Rhinitis atrophicans simplex, zum Teil mit ausgedehnten Synechien, aus der Privat-Praxis, wobei die Patienten angaben, dass sie in der Kindheit an Diphtherie erkrankt gewesen seien, sowie die vorliegenden Fälle legen den Gedanken nahe, die Atrophie der Schleimhäute mit der früher durchgemachten Diphtherie ursächlich in Zusammenhang zu bringen.

Wenn wir auch dem normalen Nasensekret wie dem Mundhöhlenspeichel keine bakterizide Wirkung zuschreiben dürfen, so ist doch durch den natürlichen fortwährenden Sekretionsstrom eine mechanische Abwehr gegeben. Die Bazillen, die sich auf den Schleimhäuten der Nase und des Rachens ansiedeln, werden gewissermassen weggeschwemmt in der Richtung der Flimmerbewegung von der Nase nach dem Nasenrachenraum und der Mundrachenhöhle. Bei krankhafter Veränderung der Sekretion, bei zäher Sekretbildung mit Eintrocknung und Verkrustung fällt dieser natürliche Abwehrmechanismus weg. Zudem bietet das abgestorbene organische Material der Borken und Krusten einen günstigen Nährboden für die Diphtheriebazillen.

Rolly, Weichardt und Pape haben die Ansicht vertreten, dass die Schleimhäute ihnen fremde Bakterien bei normaler Funktion bald zu eliminieren vermögen, ohne dass hierfür eine Bakterizidie des Speichels

verantwortlich zu machen sei. Die Bakterienflora der Mundhöhle würde aber bei veränderter Schleimhauttätigkeit der Mundhöhle in ihrer Zusammensetzung sich ändern, indem neben den obligaten Bewohnern der Mundhöhle (Staphylokokken, Pneumokokken u. a.) fremde Keime haften bleiben,

Erfahrungen über Mandeloperationen bei Bazillenpersistenz.

Bei Persistieren der Bazillen in hypertrophischen Rachen- und Gaumenmandeln wird die Adenotomie und Tonsillotomie am Platze sein, zwecks Schaffung glatter Oberflächen und Eliminierung der Bazillenherde, sobald unter einfacher lokaler Behandlung mit desinfizierenden Mitteln die Bazillen nicht in kurzer Zeit verschwinden.

Zur einfachen lokalen Behandlung gehört nicht nur die Desinfektion der Oberfläche der Tonsillen mittels Pinsels, sondern auch die Ausspülung der Lakunen und Krypten der Tonsille mittels Spritze, sowie die Ausquetschung der Mandelpfröpfe und die Saugbehandlung.

Bei Kindern wird man mit der Resektion der Tonsillen auszu- kommen suchen, wegen der, allerdings auch heute noch nicht völlig geklärten Funktion des Mandelgewebes.

Bekanntlich gehen die Ansichten über die Bedeutung der Tonsillen sehr auseinander. Während die einen sie für wichtige Schutzorgane (vorgesobene Halsdrüsen, Filter, Wächter der Eingangspforte) ansehen (Abwehrtheorie), halten sie andere für eine häufige Quelle von Infektionen aller Art (Infektionstheorie), wieder andere sprechen ihnen jede physiologische Bedeutung ab. Die Frage ist auch heute noch nicht gelöst, welche Anschauung die richtige ist.

Es liegt jedoch am nächsten, dem Zweckgesetz in der Natur entsprechend anzunehmen, und die klinischen Erfahrungen sprechen dafür, dass die Tonsillen wenigstens für den kindlichen Organismus kein überflüssiges oder gar schädliches Organ darstellen, sondern eine Schutzfunktion ausüben. Wenn deshalb einfach hyperplasierte Tonsillen Bazillendepots enthalten, so werden wir zu einer Kappung der Tonsillen wohl berechtigt sein, indem wir dadurch viele Krypten entfernen und glattere Oberflächen schaffen, wodurch die Diphtheriebazillen leichter abgelegt werden können.

Die Tonsillektomie aber ist in solchen Fällen von Bazillenpersistenz nicht angängig. Etwas anderes ist es, wenn die Tonsillen krank sind, nach häufigen vorausgegangenen schweren Anginen, Abszessen eventuell mit weiteren Komplikationen (Nephritis, Endokarditis, Rheumatismus usw.), da dürfen oder müssen wir sogar auch bei Kindern die Mandeln total entfernen.

Bei Erwachsenen dagegen, bei welchen die Tonsillen in Rückbildung begriffen sind und nicht mehr jene physiologische Bedeutung wie im Kindesalter besitzen, werden wir an sich schon leichter die Indikation zur Tonsillektomie stellen. Wenn wir auch nicht der extremen

Ansicht huldigen, dass bei allen möglichen Krankheiten unbekannter Ursache die Mandeln als Ausgangspunkt angeschuldigt und deshalb total entfernt werden dürfen, so sind wir doch bei allen Tonsillenerkrankungen, bei welchen die einfachen Massnahmen nicht zum Ziele führen, besonders aber, wenn ein Zusammenhang zwischen allgemeiner oder Organerkrankung mit chronisch-entzündlichen Veränderungen an den Mandeln als wahrscheinlich angenommen werden kann, berechtigt, die Indikation zu Tonsillektomie zu stellen.

Und diese Therapie ist demnach auch berechtigt bei allen erwachsenen Keimträgern mit chronischer Tonsillitis, die ihrerseits eben die Ursache für die Bazillenpersistenz abgibt, sodann aber bei den Keimträgern, bei welchen im Anschluss an Diphtherie Komplikationen wie Lähmungen, Herzerkrankungen und Nephritis sich einstellen, sofern nämlich ein Zusammenhang dieser Nachkrankheiten mit chronisch-entzündlichen Veränderungen in den Tonsillen und hier persistierenden Diphtheriebazillen angenommen werden darf. Wir müssten uns dann vorstellen, dass die Diphtheriebazillen in den Tonsillen Toxine liefern, deren fortdauernde Wirkung jene Komplikationen (ähnlich wie nach *Streptokokken*-Anginen die Endokarditis, Myokarditis, Polyarthrit, Nephritis, Appendizitis usw.) zur Folge haben.

Jeglicher operative Eingriff bei den Keimträgern kann aber nur dann verantwortet werden, wenn keine Nachteile daraus für den Operierten erwachsen können.

Besteht denn aber nicht die Gefahr diphtherischer Wundinfektion und des Aufflackerns der Diphtherieerkrankung bei operativen Eingriffen, wenn noch virulente Diphtheriebazillen in den Tonsillen nachgewiesen sind?

Stenger sah bei einem Patienten in unmittelbarem Anschluss an eine Nasenmuscheloperation eine Rachendiphtherie; im Nasensekret waren Diphtheriebazillen nachgewiesen worden. Die vorher saprophytären Bazillen hatten also unter den für sie durch die Nasenoperation geschaffenen günstigeren Bedingungen eine richtige diphtherische Erkrankung hervorgerufen.

Levinstein berichtete vor einigen Jahren über eine schwere Diphtherieerkrankung im Anschluss an eine Mandeloperation. Durch Diphtherieserum wurde wohl Heilung erzielt, aber das Kind schwebte doch nach der einfachen Mandeloperation in grosser Gefahr.

Ob das Kind nun selbst Bazillenträger war, oder in seiner Umgebung Bazillenträger oder Dauerausscheider vorhanden waren, liess sich nicht mehr feststellen. Jedenfalls stellte die Wunde einen *locus minoris resistentiae* dar für die Ansiedlung und Vermehrung virulenter Löffler-Bazillen.

Zwei ähnliche Fälle teilte Caillé mit.

Holger Mygind hatte bei einem Patienten mit vergrösserten Gaumenmandeln und adenoiden Wucherungen 4 Monate nach einer diphtherischen Infektion noch Diphtheriebazillen im Schlund nachweisen können. Er nahm Tonsillotomie und Adenotomie vor, darauf waren die Bazillen im Verlauf von 8 Tagen verschwunden, der Wundverlauf war ganz normal.

Beck führt bei den Indikationen zur Enukleation der Tonsillen u. a. auch akute Infektionen, wie Diphtherie und Scharlach an.

Green will nach Ablauf der Diphtherie die Tonsillen enukleieren, weil die Mandelkrypten noch lange Zeit Diphtheriebazillen beherbergen.

Ruh und Miller haben in einer kürzlich erschienenen Arbeit bei 19 Diphtheriekeimträgern mit virulenten Bazillen in den Lakunen die Gaumen- und Rachenmandeln ohne schädliche Folgen entfernt und gefunden, dass dadurch die Keimträger früher von ihren Bazillen befreit werden und die Umgebung von der Gefahr der Ansteckung.

In Deutschland erwähnt kein Autor die Zweckmässigkeit der Mandeloperation bei Diphtheriebazillenträgern. Wittmaack konnte sich zur Exstirpation der Gaumenmandeln nicht entschliessen, da nach seiner Ansicht die Bazillenträger selbst in keiner Weise durch ihren Zustand gefährdet oder belästigt würden, und es deshalb sehr fraglich ist, ob und inwieweit eingreifendere Massnahmen berechtigt seien. Er befürchtete auch das Auftreten einer spezifischen Infektion der Wundflächen.

In Widerspruch damit stehen meine Erfahrungen, die in nebenstehender Tabelle kurz wiedergegeben werden.

Bei 6 Kindern hatte ich also wegen verzögerter Entkeimung die Operation der Mandeln vorgenommen und erzielte der Norm entsprechende Wundheilung, obwohl die kulturelle Untersuchung der entfernten Tonsillen die Anwesenheit virulenter Diphtheriebazillen ergab.

Bei dreien wurde die Tonsillotomie und Adenotomie vorgenommen mit dem Erfolg, dass die Diphtheriebazillen nach wenigen Tagen nicht mehr nachweisbar waren.

Einer von den Mandeloperierten verzog nach auswärts.

Bei zweien wurde nur die Adenotomie ausgeführt, da die Tonsillen tief in der Mandelbucht versteckt lagen und so für die einfache Kappung nicht zugänglich waren. Bei diesen 2 Fällen wurden auch nach der Adenotomie virulente Diphtheriebazillen nachgewiesen, ohne dass es zur Infektion der Wunde gekommen wäre.

Bei der erwachsenen Dauerausscheiderin mit chronischer Tonsillitis und Mandelpröpfen schälte ich die Mandeln total aus und erzielte alsbaldiges Verschwinden der Bazillen.

In sämtlichen Fällen erfolgte die Wundheilung ohne Fieber, ohne diphtherischen Wundbelag. Der Belag entsprach vielmehr ganz der Norm, wie man ihn bei den Tonsillotomierten gewöhnlich beobachtet und war nach einigen Tagen verschwunden.

Bei der erwachsenen Patientin injizierte ich vorsichtshalber am Tage vor der Operation eine Dosis Heilserum von 300 I.E. und am Tage der Operation selbst 1500 I.E.

Weitere Beobachtungen liessen diese Vorsichtsmassregel als nicht unbedingt nötig erscheinen, doch möchte ich auch in solchen Fällen zu prophylaktischer Injektion von Heilserum raten.

Nummer	Name	Alter (Jahre)	Beginn der Erkrankung	Serumbehandlung	Entlassung aus Di-Abtlg.	Abstrich auf Di-Bazillen	Weitere Behandlung?	Weitere Abstriche	Befund der oberen Luftwege	Operation	Bakt. Befund der entnommenen Mandeln	Wundverlauf	Abstrich nach Operation	Dauer d. Entkeimung seit Krankheitsbeginn		Bemerkungen
														Tage	Operation Tage	
1	H.B.	8	15.11. 1915	ja	1.12. 1915	17.1. 1916 Na — Ra +	"Sano" v. 17.1. bis 17.2.	Ra + immer positiv	Starke Hypertr. d. Ra- u. Gaumenmandeln mit Zerkluft. u. Rötung	18. 2. Adenotomie u. Tonsillotomie	Di +	völlig normal	23. 2. Na — Ra — 26. 2. Na — Ra —	99	5	—
2	E.H.	9	10.1. 1916	ja 5000 I.-E.	25.1. 1916	26.1. Na — Ra +	"Sano" v. 26.1. bis 22.2., ausserdem H ₂ O ₂	v. 3.2. bis 3.3. Ra 1 mal — 3 mal +	Starke Hypertr. d. Ra-Mandel mittelf. Tasch. Gaumenmand. kaum promin.	3. 3. Adenotomie	Di +	völlig normal	abwechselnd negativ und positiv, erst 10.4. Ra — 17.4. Ra —	90	38	Ausserdem Providoformbeh. ab 25. 3.
3	H.B.	8	24.1. 1916	ja	8.2. 1916	9.2. Ra +	"Sano" v. 12. bis 24.2., dann H ₂ O ₂	28. 2. Di-verd. Stäbchen 3.3. Ra + virulent	Hypertr. d. Ra- und Gaumenmandeln mit entz. Rötung	3. 3. Tonsillotomie und Adenotomie	Di + virulent	völlig normal	8. 3. Ra + Na — 11.3. Ra — 17.3. Na — Ra —	45	nicht mehr als 8	—
4	H.S.	10	19.1. 1916	ja 1000 I.-E.	15.2. 1916	18.2. Na — Ra +	"Sano" v. 19. bis 23.2., dann H ₂ O ₂	7. 3. Ra + virulent	Hypertr. d. Ra- und Gaumenmandeln	7. 3. Adenotomie u. Tonsillotomie	Di + virulent	völlig normal	11.3. Ra — 15.3. Ra + 22.3. Ra — 25.3. Ra —	62	nicht mehr als 14	—
5	A.P.	6	18.1. 1916	ja 4000 I.-E.	21.2. 1916	28.2. Na + Ra +	"Sano" lokal und Providoform	3. 3. Na verd. Ra —	Hypertr. d. Ra-Mandel	28. 2. Adenotomie	Di + virulent	völlig normal	3. 3. Na Di-verd. Ra —, aber dann wieder verd. oder +, erst 10.4. endgültig Na — Ra —	82	41	Nach Operation abwechselnd + u. —.
6	W.G.	5	8.2. 1916	ja 3000 I.-E.	22.2. 1916	6.3. Na + Ra +	"Sano" lokal, H ₂ O ₂ u. Providoform	14. 3. Na +	Früh. schon op., jetzt Hypertr. der Ra- u. der recht. Gaumenmandel	15. 3. Adenotomie u. Kurettag d. r. Gaumenmandel	Di + virulent	völlig normal	22.3. Na + Ra + 29.3. Na + Ra verd.	nach auswärts verzogen	—	—
7	L.H.	25	26.5. 1914	ja	8.6. 1914	9.6. Ra + 18.6. Ra +	Yatren lokal	29. 6. Ra + 30. 6. Ra +	Entzündl. Hyperplasie der Gaumenmand. mit Pfropfen	30. 6. Enukleation der Gaumenmandeln	Di +	völlig normal	1.7. Ra — 8.7. Ra —	35	1	Vor d. Op. am 29. 6. 300 I.-E., am 30. 6. 1500 I.-E. injiziert.

Wie kommt es nun, dass trotz der Anwesenheit virulenter Diphtheriebazillen in keinem Falle Wunddiphtherie an den Mandelstümpfen auftrat?

Durch Otto und andere, insbesondere die Mitarbeiter von Behring, ist festgestellt worden, dass gerade „die Dauerausscheider und Bazillenträger einen hohen, sonstige Rekonvaleszenten einen weniger hohen Antitoxingehalt aufweisen“. Wir müssen annehmen, dass unsere Mandeloperierten vor einer diphtherischen Wundinfektion geschützt waren durch genügenden Blutantitoxingehalt. Da dieser aber nicht durchweg gleichmässig sich vorfindet, wäre eine prophylaktische Seruminjektion anzuraten; eventuell wäre der Schutzimpfung eine Prüfung des Blutantitoxingehaltes vorzuschicken.

Zur Verhütung der Anaphylaxie empfiehlt Joseph, den Organismus in den Zustand der Antianaphylaxie zu versetzen, nach dem Vorgang von Neufeld und Besredka. Diese Autoren fanden, „dass man, wenn eine subkutane Vorinjektion minimaler, an sich unschädlicher Serumdosen vorausgeschickt wird, den anaphylaktischen Shock beim sensibilisierten Tier durch eine einige Stunden später erfolgte Reinjektion nicht mehr auslösen kann“.

Bei vorausgegangener Seruminjektion wird man also zweckmässig eine kleine Serumdosis dem Betreffenden subkutan injizieren und einige Stunden später eine gewöhnliche Heildosis, diese am besten intramuskulär. Dann kann man die Tonsillenoperation ohne jede Gefahr für den Patienten ausführen.

Bei diphtherischen Nachkrankheiten mit Bazillenpersistenz in chronisch-entzündlich veränderten Tonsillen kam es in folgenden Fällen in unserer Klinik zur Tonsillektomie:

1. Ein Fall von Polyneuritis, der bereits durch Dreyfus und Schürer veröffentlicht worden ist.

Arzt, 26 Jahre, war im Juni 1913 an Rachendiphtherie erkrankt und litt von Juli bis Ende September an einer postdiphtherischen Polyneuritis, die sich mit häufigen Exazerbationen vorwiegend auf sensiblen Gebieten abspielte. Trotz aller therapeutischen Massnahmen (Schwitzkur, Wattepackung, Salizylpräparate) bestanden die Schmerzen in Armen und Beinen unverändert fort, ja die Polyneuritis zeigte Neigung zum Fortschreiten. Das schubweise Auftreten veranlasste Kollegen Dreyfus anzunehmen, dass Pat. noch virulente Diphtheriebazillen vermutlich in den Tonsillen beherberge, die als Ursache der Exazerbation angesehen werden müssten. Eine daraufhin vorgenommene Untersuchung durch Geheimrat Spiess ergab eine starke Rötung und Zerklüftung der kaum merklich vergrösserten Tonsillen.

Die Tonsillektomie wurde nach vorausgegangener prophylaktischer Diphtherieseruminjektion (300 I. E. am Tage vor der Operation und 2000 I. E. 1 Stunde vor der Operation) am 10. 10. 1913 von Geheimrat Spiess ausgeführt.

Die bakteriologische Untersuchung ergab auf der Oberfläche und im Querschnitt der extirpierten Tonsillen virulente Diphtheriebazillen, während sich bei der histologischen Untersuchung in zahlreichen gefärbten Schnitten durch Prof. Fischer keine Diphtheriebazillen nachweisen liessen, ein Befund, den

wir mehrmals erheben konnten, und der beweist, dass die kulturelle Untersuchung der histologischen überlegen ist.

14 Tage nach der Operation war der Patient völlig schmerz- und beschwerdefrei.

2. E. J. hatte im Januar 1916 Rachendiphtherie, wurde mit Serum behandelt. Im Februar Sensibilitätsstörungen in Händen und Füßen. Allmählich Verschlimmerung des Zustandes mit Herabsetzung der motorischen Kraft besonders in den Unterarmen und Händen, aber auch in den Beinen. Gang unsicher und schwankend.

6. 4. 16. Abstrich: Rachen Diphtherie —. Tonsillen klein, aber beiderseits von Pfröpfen durchsetzt, die sich leicht ausdrücken lassen.

13. 4. Tonsillektomie durch Geheimrat Spiess. Die Mandeln, welche zwischen den Gaumenbögen versteckt lagen und klein erschienen, zeigten sich nach der Ausschälung von gewaltiger Grösse. Die bakteriologische Untersuchung ergab: Diphtherie +.

21. 4. Keine Sensibilitätsstörungen mehr. Rohe Kraft in Armen und Beinen normal. Gehen wesentlich besser. Pat. äussert selbst den Wunsch aufzustehen.

10. 5. Nirgends Hypästhesie oder Anästhesie mehr nachweisbar. Gang ohne Befund. Periphere Nervenstämmen nicht mehr druckempfindlich.

3. F. K., 12 Jahre, hatte Ostern 1915 schwere Diphtherie mit Gaumensegellähmung, Lähmungserscheinungen in den Beinen, Nephritis. War mit Heilserum behandelt worden, später in Ems Elektrisieren und Massage der Beine.

13. 7. 15. Klagt noch über Schwäche im rechten Bein, erschwertes Gehen, gaumige Sprache.

Befund: Mandelpfröpfe. Rachenmandelreste. Parese des Gaumensegels. Etwas schwankender Gang. Parese im rechten Bein. Rachenabstrich: Diphtherie —. Mandelabstrich: Diphtherieverdächtige Stäbchen gefunden. Durch Reinzüchtung virulente Diphtheriebazillen gefunden. Eine Untersuchung durch Dr. Dreyfus bestätigte die Diagnose: Postdiphtherische Polyneuritis.

22. 7. Aufnahme in Hals-Nasenklinik. Injektion von 200 I.E. Eine weitere Heilseruminjektion am nächsten Tage vor der Operation wurde von der Mutter verweigert.

23. 7. Ausschälung beider Tonsillen und Adenotomie. Heilung ohne jede Reaktion. Keine Wunddiphtherie!

26. 7. Mandelabstrich: Linke Tonsille diphtherieverdächtige Stäbchen gefunden. Mikroskopisch: Bakterien fanden sich nur an der Peripherie und zwar grampositive Diplokokken, grampositive Stäbchen mit verdickten Enden, grampositive Stäbchen in Ketten.

Eine kulturelle Untersuchung der entfernten Tonsillen war versehentlich verabsäumt worden.

Sämtliche neuritische Symptome waren wenige Tage post operationem verschwunden. Die Sprache war wieder normal, Pat. konnte wieder mühelos Treppen steigen, was ihm vor der Operation schwer gefallen war. Nach schriftlicher Mitteilung erholte er sich seit der Mandeloperation auffallend rasch.

Aus vorstehenden Krankengeschichten geht hervor, dass nach Tonsillektomie bei postdiphtheritischer Polyneuritis die subjektivi-

ven und objektiven Krankheitssymptome innerhalb kurzer Zeit verschwanden, während sie vor der Operation jeder Therapie trotzten.

Der Ausdruck postdiphtherisch ist nicht ganz richtig für diese Fälle, da ja noch ein Bazillenherd mit Toxinbildung im Körper vorhanden ist.

Wenn nämlich die Neuritiden in der Rekonvaleszenz durch Beseitigung der Bazillendepots im Mandelgewebe abheilen, so sind diese Neuritiden darauf zurückzuführen, dass eine fortwährende Neubildung von Toxinen von dem Bazillenherd ausgeht und die Toxine in die Blutbahn treten.

Es muss angenommen werden, dass mit dem Verschwinden der Bazillen aus den Tonsillen durch deren Entfernung die Produktion der Toxine dann aufhört und damit die toxischen Neuritiden zur Abheilung gelangen.

Nach unseren klinischen Erfahrungen müssen wir demnach den Ausführungen von Dreyfus beipflichten, dass bei Lähmungen, die nach Ablauf des eigentlichen diphtherischen Affektes auftreten, nach einem Zusammenhang mit einem noch im Körper vorhandenen „Bazillenherd zu fahnden ist, der am ehesten am Orte der ursprünglichen diphtherischen Erkrankung, also besonders in der Umgebung der Tonsillen, sowie in diesen selbst“, zu suchen ist.

Der negative Mandelabstrich darf bei der Stellung der Indikation zur Tonsillektomie nicht ausschlaggebend sein, nachdem uns klinische Beobachtungen sowie Feststellungen post mortem gelehrt haben, dass Diphtheriebazillen in den Tonsillen vorhanden sein können, welche sich erst nach der Entfernung der Tonsillen kulturell in denselben nachweisen lassen.

Schlussfolgerungen.

Zum Schluss möchte ich die Ergebnisse meiner Untersuchungen kurz zusammenfassen und darlegen, was für Ausblicke auf Grund meiner Erfahrungen sich für die Zukunft eröffnen.

Die Behandlung der Diphtheriekeimträger mit unterchloriger Säure (Sanoflüssigkeit) durch Inhalation fein zerstäubter Nebel und durch örtliche Anwendung des Mittels im Bereich der oberen Luftwege hat gezeigt, dass in einer Anzahl der Fälle ein günstiger Einfluss auf das Verschwinden der Diphtheriebazillen festzustellen war. Eine Sicherheit des Erfolges war bei der Konzentration des „Sano“, wie wir sie verwandten, nicht gewährleistet. Irgend welche Schädigung durch die Anwendung der Sanoflüssigkeit kam nicht vor.

Weitere Versuche mit Sanoflüssigkeit, deren Gehalt an wirksamem Chlor genau festgestellt ist, so dass bei der Vernebelung in 1 Liter Flüssigkeit 1 g Chlor enthalten ist, müssen zeigen, ob sich so die Resultate verbessern und einheitlicher gestalten lassen.

Die Lokalbehandlung der Tonsillen und der Nasen-Rachenhöhle mit Yatren, Providoform, Argentum nitricum, Kollargol, Jod-Jodkali-Glyzerinlösung, Bolus alba usw. hat sich mir als unwirksam erwiesen.

Dagegen haben Versuche mit Eucupin günstige Aussichten eröffnet. Eine Serie von 30 Dauerausscheidern, welche damit behandelt wurden, hat in relativ kurzer Zeit die Diphtheriebazillen verloren und zwar 24 nach 2 Wochen, 4 nach 3 Wochen, und 2 nach 4 Wochen Behandlung. Aber auch dieses Mittel dürfte kaum ausreichen, um alle Träger zu entkeimen. Versager müssen sich einstellen, sobald die Bazillenherde von dem chemischen Mittel nicht erreicht werden. Als weitere Schwierigkeiten bei der lokalen Behandlung mit chemischen Desinfizientien haben wir kennen gelernt: die Notwendigkeit starker Verdünnung zwecks Verhütung von Schädigungen; die Kürze der Einwirkungsdauer; das Vorhandensein pathologischer Prozesse im Bereich der Luftwege.

Ich habe deshalb mehrfach operative Massnahmen zu Hilfe genommen und damit sowohl bei klinisch geheilten Keimträgern wie bei solchen, welche an konsekutiven Erscheinungen von Diphtherie litten, durch Adenotomie, Tonsillotomie und Tonsillektomie günstige Erfolge erzielt. Wunddiphtherie habe ich bei diesen operativen Eingriffen in keinem Fall erlebt.

Die sogenannten postdiphtherischen Lähmungen bei Polyneuritiden sind meiner Ansicht nach wenigstens in einem Teil der Fälle nicht als postdiphtherische, sondern als diphtherische Symptome aufzufassen, insofern diese mit dem Fortbestehen von Bazillenherden im Organismus in Beziehung zu bringen sind.

Meine Erfahrungen lehrten mich, dass man auch bei der Behandlung der Diphtheriekeimträger wie bei allen therapeutischen Massnahmen individualisieren muss.

Chemotherapeutisches wie operatives Vorgehen ist zu empfehlen, um die Beschleunigung der Bazillenablegung in die Wege zu leiten. Die kausale Lokalthherapie wird jedoch unser Ziel sein müssen.

Zu diesem Zweck sind unsere Kenntnisse über die Lokalisation der Bazillenherde erweiterungsbedürftig. Wir sehen uns vor die Aufgabe gestellt, durch weitere bakteriologische und pathologisch-anatomische Untersuchungen die Möglichkeit einer genaueren Lokalisierung der Bazillenherde ausfindig zu machen, insbesondere in den Fällen, wo wir Versager bei unseren therapeutischen Versuchen haben, und wo wir verschiedene Möglichkeiten als Ursache des Fehlschlagens unserer Behandlungsmethoden annehmen können. Gelingt die Lokalisierung der Bazillenherde, dann sind auch der Therapie bestimmte Wege gewiesen.

Sicher wird es in Zukunft gelingen noch wirksamere chemo-therapeutische Mittel zu erfinden, welche entweder lokal oder innerlich angewandt Diphtheriebazillen im Organismus abzutöten im Stande sind, ohne diesen selbst zu schädigen.

Aber schon mit den heute uns zur Verfügung stehenden Mitteln sind wir in der Lage, erfolgreiche Therapie zu betreiben, wenn wir eben individualisieren. Alle uns zugewiesenen Diphtheriebazillenträger und Dauer-

ausscheider konnten wir durch konsequent durchgeführte Behandlung von ihren Bazillen befreien.

Bei der heute nicht mehr zu bestreitenden epidemiologischen Bedeutung der Diphtheriebazillenträger und Dauerausscheider müssen wir an der Forderung festhalten, das Hauptziel der Prophylaxe der Diphtherie in der Feststellung und Unschädlichmachung bzw. der Entkeimung der Träger zu erblicken. So nur werden die Gefahren für die Umgebung und für die Weiterverschleppung der Diphtherie ausgeschaltet. So nur ist es möglich, der in stets grösserem Masse auftretenden Diphtherie Einhalt zu gebieten.

Literaturverzeichnis.

- Abel, R., Jodbehandlung des Rachens zur Beseitigung der Diphtheriebazillen. Therapie d. Gegenw. Dez. 1913. — Erfolge und Mängel der Diphtheriebekämpfung. Zentralbl. f. Bakt. Abt. I. Origin. Bd. 64.
- Arnecke, Marie, Ueber den Einfluss der ultravioletten Strahlen auf Bakterien und tierische Gewebe. Inaug.-Diss. Leipzig 1915.
- Baermann, G., Zur Wirkung des Hydrochinins und seiner höheren Homologen bei Malaria. Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. 1914. Bd. 18.
- Baerthlein, K., Ueber primäre diphtherische Lungenerkrankungen. Münch. med. Wochenschr. 1916. Nr. 26.
- Baginsky, A., Diphtherie und diphtherischer Croup. 1913. 2. Aufl. In Nothnagel's spez. Pathol. u. Therapie.
- Bandi, Ueber die Bereitung eines antibakteriellen Diphtherieserums. Zentralbl. f. Bakt. 1913. Abt. I. Origin. Bd. 33.
- Bandi u. Gagnoni, Die Vakzination gegen Diphtherie. Zentralbl. f. Bakt. 1906. Abt. I. Origin. Bd. 41.
- Bechhold, H., Halbspezifische Desinfektion. Münch. med. Wochenschr. 1914. Nr. 37.
- Beck, Joseph C., Zustände, welche die Enukleation der Gaumentonsillen erfordern. Amer. med. assoc. Sect. on laryngol. a. otol. Juni 1910. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. Bd. 27. S. 259.
- v. Bohring, Gesammelte Abhandlungen. Neue Folge. 1915. — Ueber Desinfektionsmittel. Zeitschr. f. Hyg. 1890. Bd. 9.
- Bell, A. J., Diphtheriebazillenträger und Staphylococcus pyogenes aureus. Lancet clin. Aug. 1912. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913. Bd. 29.
- Bergh, E., Ueber primäre Nasendiphtherie. Monatsschr. f. Ohrenheilk., Laryngol. u. Rhinol. Bd. 49.
- Bischoff, H., Bekämpfung der Dauerausscheidung von Bazillen mittels Yatren. Deutsche med. Wochenschr. 1913. Nr. 38.
- Blumenau, N., Ergebnisse der Anwendung eines Diphtherieserums von neuem antibakteriellem Typus. Russky Wratsch. 1909. Nr. 30. Ref. Münch. med. Wochenschr. 1910. Hyg. Rundschau. 1910. S. 1015. — Ueber die aktive antidiphtherische Immunisation der Kinder nach dem Prinzip von S. K. Dzierzjowsky. Jahrb. f. Kinderheilk. 1911. Bd. 74.
- Boehnke, K. E., Zur Prophylaxe der Diphtherie. Deutsche milit.-ärztl. Zeitschr. 1916. Ref. Deutsche med. Wochenschr. 1916. Nr. 11.

- Braun, W., Bedeutung und Durchführbarkeit von Prophylaxe und Frühbehandlung der Diphtherie. Deutsche med. Wochenschr. 1913. Nr. 6. 1914. Nr. 23.
- Büsing, Beiträge zur Kenntnis der Diphtherie als Volksseuche. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 1907. Bd. 57.
- Caillé, A., Diphtherie im Anschluss an Tonsillotomie. New York med. rec. 1894.
- Catlin, Scott and Day, Successful use of the staphylococcus spray on diphtheria carriers. Journ. of Amer. med. assoc. 1911. Vol. 57.
- Cavara, V., Ueber die spezifische Optochintherapie der Pneumokokkeninfektionen der Hornhaut. Klin. Monatsbl. f. Augenheilk. 1915. Bd. 54.
- Clairmont, Ueber das Verhalten des Speichels gegenüber Bakterien. Wiener klin. Wochenschr. 1906.
- Conradi, H., Vorarbeiten zur Bekämpfung der Diphtherie. Jena 1913.
- Denker-Brünings, Lehrbuch der Krankheiten des Ohres und der Luftwege. Jena 1912.
- Dopter, Zur lokalen Wirkung des Diphtherieheilserums. Bull. méd. 1905. Nr. 25. Ref. Münch. med. Wochenschr. 1905. S. 839.
- Dreyfus und Schürer, Beitrag zur Frage der Pathogenese und Therapie der postdiphtherischen Polyneuritis. Med. Klinik. 1914. Nr. 23.
- v. Drigalski, Zur Epidemiologie und Bekämpfung der Diphtherie. Berl. klin. Wochenschr. 1912.
- Emmerich, R., Die Pyozyanase als Prophylaktikum und Heilmittel bei bestimmten Infektionskrankheiten. Münch. med. Wochenschr. 1907. Nr. 45 u. 46.
- Engelmann, V., Zur Frage der Diphtheriebazillenträger. Münch. med. Wochenschr. 1915. Nr. 12.
- Pay, J., Staphylokokkusspray bei Diphtheriebazillenträgern. California state journ. of med. 1913. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913.
- Feer, E., Fortschritte der Diphtheriebehandlung. Gesellsch. d. Aerzte Zürich. Schweizer Kor.-Bl. 1915. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1915. Bd. 31. — Lehrbuch d. Kinderheilk. Jena 1914.
- Fibiger, Ueber Behandlung von Diphtherie durch Isolation der Individuen mit Diphtheriebazillen im Schlunde. Berl. klin. Wochenschr. 1897.
- Fischer, B., Bekämpfung der Diphtherie. Münch. med. Wochenschr. 1906. Nr. 6 u. 7.
- Fleischer, G., Anwendung eines bakteriziden Serums bei der Rachendiphtherie. Russky Wratsch. 1909. Nr. 37. Ref. Münch. med. Wochenschr. 1910. S. 759.
- Friedberger und Shioji, Desinfektion der Mundhöhle durch ultraviolette Licht. Deutsche med. Wochenschr. 1914. Nr. 12.
- Goerke, M., Beitrag zur Pathologie der Tonsillen. Arch. f. Laryngol. u. Rhinol. Bd. 19. — Zur Tonsillektomiefrage. Verh. d. Ver. Deutsch. Laryngol. 1913.
- Green, Entfernung erkrankter Tonsillen und Adenoiden, um den Rachen von Diphtheriebazillen zu reinigen. Laryngoscope. August 1908. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1909.
- Harke, Siehe Beitrag zur Pathologie und Therapie der oberen Atemwege usw. 1895. Zit. nach Zarniko.
- Hektoen, L. und Rappaport, Anwendung von Kaolin zur Beseitigung von Bakterien aus Hals und Nase. The journ. of the Amer. med. assoc. 1915. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1915.
- van Hoff, G., Ueber Diphtheriebazillenträger. Monatsschr. f. Kinderheilk. Bd. 13.
- Jochmann, Ueber lokale Behandlung Diphtheriekranker zur Verhütung und Beseitigung der Bazillenpersistenz. Klin. Jahrb. 1910. Bd. 29. H. 4.

- Joseph, K., Die Anaphylaxiegefahr bei der Anwendung des Diphtherieserums und ihre Verhütung. Deutsche med. Wochenschr. 1914. Nr. 11.
- Klemensiewicz und Escherich, Ueber Schutzkörper im Blute der von Diphtherie geheilten Menschen. Zentralbl. f. Bakt. Bd. 13. S. 153.
- Klemperer, G., Providoform bei Diphtheriebazillenträgern. Therapie d. Gegenw. 1916.
- Knack, Tonsillarabszess bei Diphtherie. Zeitschr. f. Hyg. Bd. 80. H. 2.
- Kretschmer, Oertliche Behandlung der Tonsillen mit bakterizidem Diphtherieserum. Med. Klin. 1911. — Beitrag zur Bekämpfung der Bazillenpersistenz bei Diphtherierekonvaleszenten. Med. Klin. 1911. Bd. 3.
- Küster, E., Behandlung der Meningokokken und Diphtheriebazillenträger. Deutsche med. Wochenschr. 1915. Nr. 37.
- Küster, E. und H. Güngler, Zur Behandlung von Meningokokken- und Diphtheriebazillenträgern. Zentralbl. f. Bakt. Abt. I. Origin. Bd. 78. H. 6.
- Lake, G. B., Anwendung von Kulturen von Staphylococcus pyogenes aureus bei Diphtherie. Med. record. Juni 1912. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913.
- Lautenschläger und Adler, Ueber die Wirkung ultravioletter Strahlen und ihre therapeutische Verwendung in der Rhino-Laryngologie. Arch. f. Laryngol. Bd. 29.
- Lehmann und Neumann, Atlas und Grundriss der Bakteriologie und Lehrbuch der speziellen bakteriologischen Diagnostik. München 1910.
- Leschke, Fibromnaphthol (Providoform). Münch. med. Wochenschr. 1915. Nr. 41.
- Levinstein, Diphtherie im Anschluss an die Tonsillotomie. Arch. f. Laryngol. Bd. 22.
- Löffler, F., Zur Therapie der Diphtherie. Deutsche med. Wochenschr. 1891. Nr. 10. Verhandl. d. 10. Intern. med. Kongr. 1890. — Die Verbreitung der Diphtherie durch sogen. Dauerausscheider und Bazillenträger. Klin. Jahrb. 1908. Bd. 19.
- Marx, H., Untersuchungen zur Bakteriologie der Nase. Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1915. Bd. 72.
- v. Mehring, Lehrbuch der inneren Medizin. Jena 1911. 7. Aufl.
- Miller, H. R., Behandlung der Diphtheriebazillenträger. Med. record. Juni 1914. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1915. Bd. 31.
- Morgenroth, J., Zur Dosierung des Optochins bei der Pneumoniebehandlung. Deutsche med. Wochenschr. 1916. Nr. 13.
- Morgenroth, J. und J. Tugendreich, Die Desinfektion von Chinaalkaloiden auf Streptokokken. Berl. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 29.
- Morgenroth und Bumke, Spezifische Desinfektion und Chemotherapie bakterieller Infektionen. Deutsche med. Wochenschr. 1914. Nr. 11.
- Much, H., Die Immunitätswissenschaft. Würzburg 1914.
- Mühsam, Beitrag zur Behandlung der Diphtheriebazillenträger. Berl. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 24.
- Mygind, H., Ueber Unschädlichmachung der Diphtherieinfektionsträger. Ugeskrift for Laeger. 1909. Nr. 48. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1910.
- Näther, Deutsche mil.-ärztl. Wochenschr. 1900. S. 241.
- Neisser, E., Siehe Löffler, Klin. Jahrb. Bd. 19, H. 4. Zit. nach Conradi.
- Ostwald, W., Grundlinien der anorganischen Chemie. Leipzig 1912.

- Otto, Siehe Berl. klin. Wochenschr. 1910. Nr. 24. Zit. nach Conradi.
- Page, Diphtheriebazillenträger, ein mit *Staphylococcus pyogenes aureus* behandelter Fall. Arch. of. int. med. 1911. Vol. 7. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913.
- Peruschky, Erfolgreiche Versuche zur Entkeimung von Bazillenträgern durch aktive Immunisierung. Deutsche med. Wochenschr. 1912. Nr. 28.
- Prip, Diphtheriebazillen bei Rekonvaleszenten nach Diphtherie. Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 1901. Bd. 36.
- Rappaport, Die Anwendung des Kaolins zur Entfernung von Diphtheriebazillen aus Nase und Hals. Journ. americ. med. assoc. März 1916. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1916. Nr. 7.
- Reye, E., Ueber das Vorkommen der Diphtheriebazillen in den Lungen. Münch. med. Wochenschr. 1912.
- Riebold, G., Sind die Diphtheriebazillenträger für ihre Umgebung infektiös? Münch. med. Wochenschr. 1914. Nr. 7.
- Ritter, J., Zur öffentlichen Diphtheriebekämpfung. Arch. f. Kinderheilk. Bd. 65.
- Rolleston, J. D., Behandlung chronischer Diphtheriebazillenträger mittels Bouillonkulturen von *Staphylococcus pyogenes aureus*. Brit. journ. of childrens diseases. Juli 1913. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913.
- Rolly, Fr., Bazillenträger, ihre Entstehung und Bekämpfung. Münch. med. Wochenschr. 1916. Nr. 34.
- Ruh, H. O., Miller, M. J., Perkins, R. G., Diphtheriestudien und Behandlung der Diphtheriebazillenträger mittels Tonsillektomie. Journ. americ. med. assoc. März 1916. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1916. Nr. 7.
- Schaeffer, H., Versuche über Abtötung von Diphtheriebazillen durch Optochin und Eucupin. Berl. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 38.
- Scheller, Beitrag zur Diagnose und Epidemiologie der Diphtherie. Zentralbl. f. Bakt. 1906. Abt. I. Origin. Bd. 40.
- Schmidt, Moritz, Krankheiten der oberen Luftwege. Berlin 1913.
- Schulz, Behandlung der Diphtherie mit Zyanquecksilber. Berlin 1914, J. Springer. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1914. Bd. 30.
- Schumacher, J., Ueber Entgiftung von Diphtherie und Tetanotoxin. Deutsche med. Wochenschr. 1915.
- Seidel, Zur Therapie der Diphtherie. Med. Naturwissensch. Ges. Jena, 3.VI.15. Ref. Deutsche med. Wochenschr. 1915. Nr. 36.
- Seligmann, E., Bekämpfung der Diphtherie in Schulen usw. Zeitschr. f. Hyg. Bd. 70.
- Sicard und Lermoyez, Ref. Münch. med. Wochenschr. 1905. S. 839.
- Sobernheim, G., Bazillenträger. Berl. klin. Wochenschr. 1912. Nr. 33.
- Sommerfeld, P., Beitrag zur Epidemiologie der Diphtherie. Arch. f. Kinderheilk. Bd. 57.
- Sörensen, Zur Wertschätzung der Pyozyanasebehandlung bei der Persistenz der Diphtheriebazillen. Münch. med. Wochenschr. 1911. Nr. 12. — Ueber Retourfälle bei Diphtherie. Münch. med. Wochenschr. 1911. Nr. 13.
- Stenger und Scheller. Ein Beitrag zur Pathogenese der Diphtherie. Berl. klin. Wochenschr. 1905. Nr. 42.
- Strauch, F. W., Systematische Jodpinselung des Rachens zur Beseitigung von Diphtheriebazillen. Ther. d. Gegenw. Sept. 1913.

- Strübing, P., Rhinitis diphtherica. Handb. d. Laryngol. u. Rhinol. v. P. Heymann. Bd. 3. 2. Hälfte.
- Stumpf, Ueber Bolusbehandlung bei Diphtherie. Münch.med.Wochenschr. 1908.
- Tjaden, Deutsches Arch. f. klin. Med. 1906. Bd. 89, H. 1—4.
- Tugendreich, Ueber die Behandlung von Ulzerationen der Haut bei Krebskranken mit Isoamylhydrokuprein. Berl. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 10.
- Wassermann, Ueber eine neue Art von Diphtherieserum. Deutsche med. Wochenschr. 1902. S. 785.
- Weichardt und Pape, Dauerträger und Dauerträgerbehandlung bei Diphtherie. Ergebnisse d. Inneren Med. u. Kinderheilk. 1913. B. 11.
- Walter, E., Kolynos Zahnpaste und Mundwasser. Zentralbl.f.Bakt. 1909. Bd.51.
- Weil, A., Anwendung von Vakzinen bei der Behandlung von chronischen Diphtheriebazillenträgern. The Laryng. Sept. 1915. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryng. u. Rhinol. 1915.
- Wiener, R. G., Anwendung von Bouillonkulturen des Staphylococcus pyogenes aureus bei Diphtherierekonvaleszenten und Bazillenträgern. New York state journ. med. Febr. 1913. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1913.
- Wittmaack, Studien an Diphtheriebazillenträgern. Beitr. z. Klin. d. Infektionskrankh. Bd. 4. H. 2.
- Womer, W. A., Staphylokokkenspraybehandlung in 42 Fällen von Diphtheriebazillenträgern. Journ. americ. med. assoc. Dez. 1913. Ref. Int. Zentralbl. f. Laryngol. u. Rhinol. 1914.
- Wörner, H., Ueber Anwendung der Malonsäure zur Entkeimung von Diphtheriebazillenträgern. Veröffentl. a. d. Geb. d. Medizinalverw. Bd. 3, H. 6.
- Wolff, M., Die Nebenhöhlen der Nase bei Diphtherie, Masern und Scharlach. Zeitschr. f. Hyg. 1895. Bd. 19.
- Zarniko, C., Krankheiten der Nase und des Nasenrachenraums. Berlin 1910. 3. Aufl.
- Zucker, Ueber Pyozyanase bei Diphtherie in Pfaundler's Kinderklinik Graz. Siehe Emmerich, Münch. med. Wochenschr. 1907. Nr. 45.

V.

Operative Behandlung atrophischer Zustände des Naseninnern.

Von

Dr. A. Lautenschläger.

(Mit 1 Textfigur.)

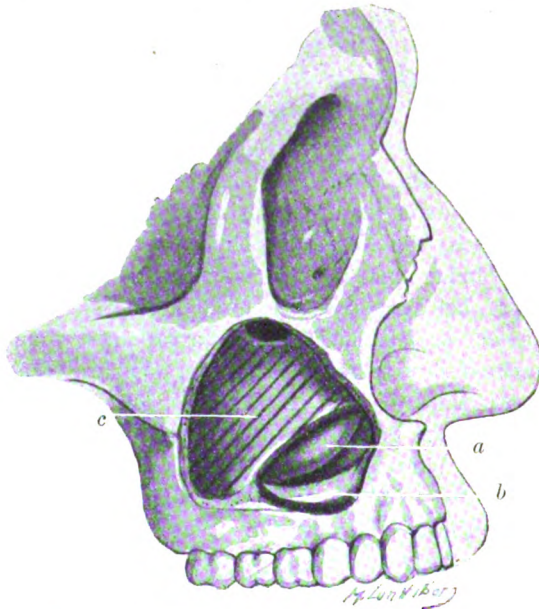
Weitaus der grösste Teil unserer endonasalen chirurgischen Massnahmen dient der Erweiterung des Naseninnern. Die Nachteile einer zu weiten Nase auszugleichen, haben wir bis jetzt nur bei der Ozaena, wo diese Nachteile besonders in die Augen springen, mit unzulänglichen Mitteln versucht. Der Wunsch, die Nase als Schutzorgan zu erhalten und dem Fortschreiten atrophischer Zustände im Naseninnern Einhalt zu gebieten, hat mich zunächst bei chronischen Kieferhöhleneiterungen mit Atrophien der Nasenschleimhaut zu folgendem Operationsverfahren veranlasst:

Nach Fortnahme des grössten Teiles der fazialen Wand der Kieferhöhle und nach Ausräumung ihres erkrankten Inhaltes wird von der geöffneten Höhle aus unter sorgfältiger Schonung der Nasenschleimhaut in die Knochenplatte der lateralen Nasenwand mit Meissel und Stanze dicht am Nasenboden eine 3—4 cm lange, schmale Lücke geschlagen, die dicht an die Apertura piriformis heranreicht. Diese Lücke wird vorne verbreitert, bis ein zirka daumennagelgrosses Stück Schleimhaut zutage liegt. Nun erst wird die Nasenhöhle geöffnet, indem aus der zutage liegenden Schleimhaut durch Umschneidung ein Lappen gebildet wird, der seine Basis am Nasenboden hat und, in die Kieferhöhle geschlagen, den vordersten Teil ihres Bodens bedeckt. Die untere Muschel erscheint nun in der neu gebildeten Lücke, sie bleibt ebenso wie ihr Ansatz intakt. Nun wird mit vorsichtig stärker werdendem Fingerdruck die laterale Nasenwand, soweit sie zu mobilisieren ist, ins Naseninnere verlegt, wobei die Wirkung des Druckes mit dem Nasenspiegel kontrolliert wird. Das Gebiet der mittleren Muschel wird, je nach der Weite der Nase, in die Verlagerung einbezogen, doch muss man sich hüten, die Schleimhaut zu sprengen oder Teile aus ihrem Zusammenhang zu reissen. Der untere Nasengang darf so eng werden, dass die untere Muschel das Septum berührt. In dieser Lage wird sie durch Tamponade erhalten. Im rhinoskopischen Bilde sieht man nach der Operation unterhalb der prominenten unteren Muschel die Kieferhöhlentampons liegen. Bei der Tamponade achte man darauf, dass der aus dem unteren Nasengang gebildete Schleimhautlappen die rechte Lage

in der Kieferhöhle erhält und in ihr verbleibt. Auch bei späteren Tamponaden kann eine Verschiebung desselben erhebliche Störungen der Heilung im Gefolge haben. Die Nachbehandlung findet ausschliesslich durch die orale Oeffnung statt.

Waren die der Kieferhöhle zunächst gelegenen Siebbeinzellen an der chronisch-eitrigen Entzündung beteiligt, so habe ich sie regelmässig von der Kieferhöhle her oft bis in die Keilbeinhöhle ausgeräumt, ohne an dem oben beschriebenen Verfahren etwas zu ändern.

Bei weit vorgeschrittenen Atrophien gelang es oft schwer, die laterale Nasenwand dauernd in ihrer neuen Lage zu erhalten. In solchen Fällen



a Vorderer Rand der unteren Muschel. — *b* Schleimhautlappen. — *c* Die zu verlagernde mediale Kieferhöhlenwand (schraffiert).

half ich mir durch Herstellung einer Synechie des vorderen Teils der unteren Muschel mit der Nasenscheidewand. Zu diesem Zwecke wurde der freie Rand der Muschel nicht nur nach innen, sondern auch nach oben gedrängt, bis die Schleimhäute sich berührten. Letztere wurden an den Berührungsflächen leicht angefrischt. Bis zur festen Verwachsung derselben muss bei der Tamponade ein leichter Druck gegen die mobilisierten Teile ausgeübt werden, damit sie in situ bleiben. Es empfiehlt sich von vornherein etwas überzukorrigieren. Das Zuviel lässt sich von der Nase aus leicht verbessern, ein Zuwenig kann vor dem Verschluss der oralen Oeffnung von der Kieferhöhle her ausgeglichen werden.

Ermutigt durch die guten Erfolge dieses Verfahrens habe ich eine Reihe von Ozaenafällen operiert, bei denen mit Sicherheit eine chronische

Kieferhöhlenerkrankung nicht nachzuweisen war. Die Technik der Verlagerung musste bei der Ozaena modifiziert werden. Die Oeffnung im vorderen Abschnitt der lateralen Nasenwand (und dementsprechend auch der Schleimhautlappen) wurde kleiner gemacht, um möglichst viel Material für die Verlagerung zu erhalten. Drückt man das vordere Ende der unteren Muschel nach innen und oben, so genügt schon eine kleine Lücke, um die Kieferhöhle zu ventilieren und den Sekretabfluss sicher zu stellen. Ausnahmslos macht das Modellieren der medialen Kieferhöhlenwand bei Ozaenakranken grössere Schwierigkeiten. Der Knochen ist wesentlich härter und gibt oft dem stärksten Fingerdruck nicht nach. Man hilft sich, indem man zunächst mit einem starken Elevatorium, um welches eine Gazebindentour gelegt ist, den Knochen an einer oder zwei Stellen eindrückt und die weitere Modellierung dem die Stärke des nötigen Druckes besser abwägenden Zeigefinger überlässt. Das Mass darf auch hier nicht überschritten werden, denn die neu geformte laterale Nasenwand soll ihre Stütze in sich selbst behalten und noch so viel zusammenhängenden Knochen besitzen, dass schon eine leichte Tamponade genügt, um ein Zurückschliessen zu verhüten.

Lehrreich waren 4 Fälle, bei denen auf der engeren Seite eine chronische Kieferhöhleneiterung mit hypertrophischer, ödematös degenerierter Schleimhaut, aber keine Ozaena bestand, während auf der weiten, von Ozaena befallenen Seite die Schleimhaut dünn, wie gehärtet und von der Unterlage kaum abzulösen war. In dem ersten dieser Fälle liess ich mich verleiten, die Ursache der Verengung, eine übermässige Deviation, submukös zu operieren. Trotzdem kein Schleimhautverlust erfolgte, trat doch offenbar unter dem Einfluss der nun frei einströmenden Luft in kurzer Zeit auf der freigelegten Seite ein ozaenaartiger Zustand mit Borkenbildung, Schleimhautatrophie und Fötor auf. Bei den anderen 3 Fällen nutzte ich die so gewonnene Erfahrung aus. Ich liess die Deviation als willkommenen Bundesgenossen stehen und erreichte auf der engen Seite lediglich durch Beseitigung der Kieferhöhleneiterung, ohne Verlagerung der lateralen Nasenwand, dauernde Heilung. Auf der weiten Seite liess ich die makroskopisch nicht als krank zu bezeichnende Schleimhaut der Kieferhöhle stehen, legte im vordersten Teile der lateralen Nasenwand eine Lücke an und machte den Schleimhautlappen nur so gross, dass er eben die durch Abtragung der nasofazialen Wand entstandene Wundfläche über den Zähnen deckte. Diese kleine Modifikation gestaltet die ganze Operation einfacher und die Nachbehandlung wesentlich angenehmer. Die Verbandwechsel sind fast schmerzlos, Temperatursteigerungen treten seltener auf, die Heilung erfolgt rascher.

Die in der Kieferhöhle belassene Schleimhaut reagiert zunächst mit einer leichten Entzündung, sie verdickt sich in geringem Grade und sezerniert wenig; erst allmählich wird die Sekretion stärker. Die in den Rezessus gelegene Schleimhaut zeigt Neigung zu ödematöser Schwellung, ja es treten schliesslich Schleimhautpolypen in den Buchten auf, die aber weder ausgeschabt oder abgetragen noch geätzt zu werden brauchen, denn

sie bilden sich im Verlaufe der Nachbehandlung von selbst zurück. Die konservierte Schleimhaut bewährt sich schliesslich, unterstützt durch den aus dem unteren Nasengang entnommenen Schleimhautlappen, als vortreffliche Auskleidung des für die Atmungsluft zugänglich gemachten Antrum maxillare.

Wenn die Verlagerung der lateralen Nasenwand erfolgt ist, kann man später auch etwa vorhandene Adenoide oder Schleimhauthypertrophien des mittleren Nasenganges wegnehmen, ohne die Atrophie von neuem hervorzurufen. Gleichzeitig bestehende Stirnhöhlen- oder Keilbeinhöhleneiterungen habe ich zunächst konservativ behandelt und operativ erst eingegriffen, wenn das vorher borkige Sekret dauernd flüssige Form angenommen hatte. Danach genühten meistens endonasale operative Massnahmen (auch hierbei Schonung der Schleimhaut erster Grundsatz), um Heilung herbeizuführen.

Die Nachbehandlung muss sehr sorgfältig geleitet werden. Die ersten Tampons werden nach 6—8 Tagen gewechselt. Temperaturen bis zu 38,5 sind, besonders wenn man die Siebbeinzellen von der Kieferhöhle her ausräumt, in den ersten 3—4 Tagen keine Seltenheit, aber ohne Bedeutung. Die Tampons bleiben trotzdem ohne Schaden liegen. Der erste Verbandwechsel geschieht bei empfindlichen Patienten im Bromätherrausch, die weiteren Verbände erfolgen in immer kürzeren Pausen, nach zirka 2 Wochen, zu welcher Zeit die klinische Behandlung meist beendet ist, täglich, bis die Kieferhöhle überall mit frisch aussehender Schleimhaut überkleidet ist. Die Ueberkleidung erfolgt, auch wenn die erkrankte Schleimhaut aus der Kieferhöhle entfernt werden musste, verhältnismässig rasch vom Munde und von der Nase her. Inzwischen hat sich die verlagerte Nasenwand in ihrer neuen Lage befestigt, der plastische Verschluss kann unbedenklich vorgenommen werden.

Der Fötör verliert sich nach der Operation in kurzer Zeit, während ein unangenehmer, süsslich-fader Geruch, der sich schon bei der Eröffnung der Kieferhöhle, auch nach Ausschaltung der Nasenhöhle (Tamponade) bemerkbar macht und noch längere Zeit bestehen bleibt, häufig erst nach Verschluss der Kieferhöhle ganz und dauernd verschwindet. Die Neigung der Nasenschleimhaut, Borken zu bilden, verliert sich allmählich, kehrt aber bei vorgeschrittener Atrophie nach Verschluss der Kieferhöhle in geringem Grade wieder.

Der plastische Verschluss der oralen Kieferhöhlenöffnung fällt zeitlich zusammen mit dem Weglassen der Tamponade. Offenbar übt die Tamponade der Kieferhöhle einen mächtigen Reiz aus auf Knochen und Schleimhäute, der in der stärkeren Sukkulenz der Nasenschleimhaut und in der vermehrten Knochenneubildung zum Ausdruck kommt. Nach Verschluss der ungenügend mit Mukosa versorgten Kieferhöhle kann die Nasenschleimhaut allein noch nicht genügend Feuchtigkeit liefern, um die Borkenbildung zu verhindern; selbst Nasendouchen können diesem Mangel noch nicht wirksam genug abhelfen. Auch wenn die Kieferhöhle gleichmässig von funktionstüchtiger Schleimhaut überzogen ist und die Verlagerung gut

gelungen ist, ist es in vielen Fällen nötig, die Patienten noch eine Zeit lang zur Nasenspülung anzuhalten und sie in gewissen Zeiträumen zu kontrollieren. Nach der Plastik sich selbst überlassene Fälle haben indes gelehrt, dass trotz der fehlenden Weiterbehandlung und ärztlichen Aufsicht Heilung eintreten kann.

Die ersten Ozaenafälle, die mit Kieferhöhleneiterung kompliziert waren, habe ich vor 15 Jahren operiert. Damals steckte ich durch die Lücke im unteren Nasengang eine grosse Prothese, die auch die orale Oeffnung als Obturator verschloss und innen ausgehöhlt war zur Aufnahme von täglich auswechselbaren in physiologische Kochsalzlösung getauchten Gazetampons. Auch diese Patienten wurden der menschlichen Gesellschaft zurückgegeben. Einige können sich heute noch nicht von ihren Prothesen trennen und sind völlig beschwerdefrei. Leider gehen durch Druckatrophie Teile der lateralen Nasenwand allmählich verloren, weshalb ich seit langer Zeit keine Prothesen mehr verwende.

Die Erfolge meines Verfahrens liegen einerseits in der Verengung des grössten Teils des Naseninnern und deren segensreichen Wirkung auf die Schleimhautzirkulation und auf die Einschränkung der Feuchtigkeitsverdunstung, andererseits in der Vergrösserung der Schleimhautoberfläche, der dem Patienten zurückgegebenen Möglichkeit, die Nase auszuschnauben, und in dem Umstande, dass die eingeatmete Luft infolge der in die Höhe gestellten unteren Muschel und der eigenartig verlagerten und modellierten lateralen Nasenwand gezwungen ist, über die um den weiten Raum der Kieferhöhle vergrösserte Schleimhautfläche zu streichen und sich dabei mit Feuchtigkeit zu beladen. Die Kieferhöhle ist durch das Verfahren zu einer zweiten Nasenhöhle geworden.

Mit der Verbesserung der Blutzirkulation im Naseninnern und mit der zunehmenden Sukkulenz der Schleimhaut beteiligt sich auch das Knochengestüt am Heilungsprozess. Die Knochenzellen proliferieren lebhaft, der Knochen bildet sich oft so rasch wieder, dass die Knochenlücke im unteren Nasengang in kurzer Zeit zuwächst, wenn man versäumt hat, sie lang genug zu machen, oder wenn die Schleimhautlappenbildung missglückt ist, — der beste Beweis dafür, dass auch Knochenneubildung stattfindet. Dass durch den plastischen Verschluss am Ende der Behandlung die knöcherne faziale Kieferhöhlenwand sich wieder bildet, darauf sei auch hier noch einmal hingewiesen.

Wie sich die Art der Behandlung nach dem Grade der Atrophie der Organe richtet, so richtet sich die Behandlungsdauer nach der Dauer der Nebenhöhlenerkrankung und nach dem vorhandenen noch funktionstüchtigen Material. Am funktionstüchtigsten ist immer die Schleimhaut, die, von den Resten der unteren Muschel geschützt, der lateralen Nasenwand anliegt und zum Teil zur Plastik verwendet wird.

Die atrophischen Rhinitiden und Ozaenen des jugendlichen Alters eignen sich besonders für mein Verfahren. Die Verlagerung der lateralen Nasenwand braucht bei ihnen nicht so erheblich zu sein, wie bei alten

Fällen. doch ist man gezwungen, mit Rücksicht auf Zahnwurzeln und noch in der Entwicklung befindliche Zähne, grössere Teile der fazialen Kieferhöhlenwand stehen zu lassen, was die Schleimhautlappenbildung bisweilen erheblich erschwert. Die Heilung ist in wesentlich kürzerer Zeit beendet und ist mit wenigen Ausnahmen dauernd geblieben.

Alles in allem verfüge ich bis jetzt über 183 Fälle. Einen Nachteil der operativen Behandlung habe ich bei keinem derselben gesehen.

Damit ist die Lehre, dass die Ozaena an sich schon eine Kontraindikation gegen jeden operativen Eingriff an den Nasennebenhöhlen sei, widerlegt.

Verzögert sich die Heilung trotz Beseitigung der Eiterungen und bleibt infolge ungenügenden plastischen Materials der untere Nasengang weit und atrophisch, so folgt in Lokalanästhesie ein weiterer operativer Eingriff, den ich früher als selbständige Operation öfter angewendet habe, um die Schäden einer fehlenden unteren Muschel — bei Lungen-Tuberkulose oder chronischer Bronchitis — auszugleichen. Sie lässt sich in wenigen Minuten in folgender Weise ausführen:

Bogenförmiger Schnitt vor dem Ansatz der unteren Muschel durch die Schleimhaut des Naseneingangs bis auf den Rand der Apertura piriformis. Nach dem Zurückstreifen des Periostes wird mit ein paar Meisselschlägen eine Platte des hier recht dicken Knochens abgesprengt. Das Knochenstück bleibt mit dem vorderen Ende der unteren Muschel in fester, mit seiner Basis in lockerer Verbindung und wird zugleich mit seinem Muschelansatz mit einem Elevatorium sanft ins Naseninnere gedrängt. Hierauf wird die bogenförmig abgelöste Schleimhaut wie eine Kappe vorne über das abgesprengte Knochenstück geschoben und antamponiert. Tamponwechsel nach 3—4 Tagen, Heilung nach 2 Wochen.

Mittels dieser endonasalen Methode — die erste Operation möchte ich als permaxillare bezeichnen —, lässt sich allein schon eine erhebliche Verengerung des unteren Nasenganges erzielen, sie genügt bei der Ozaena nicht, auch wenn man dabei die Kieferhöhlen von der Nase aus mit eröffnet.

Schon durch die erste Operation wird bei der Ozaena die Basis geschaffen, auf der unsere seither angewandten therapeutischen Hilfsmittel festen Bestand haben. Die Erkrankung wird in ihrer Entwicklung aufgehalten, die Organe werden allmählich wieder ihrer Funktion zurückgegeben. Freilich gehört zur zweckmässigen ärztlichen Arbeit auch ein gewisses Verständnis und etwas guter Wille von seiten des Patienten oder seiner Angehörigen. Je früher uns ein Ozaenakranker zugeführt wird, je geringer also die Zerstörungen im Naseninnern sind, um so leichter und rascher können wir die Heilung herbeiführen. Es muss uns gelingen, auf dem oben angegebenen Wege die Ozaena wirksam zu bekämpfen.

VI.

Aus der Kgl. ungarischen Universitätsklinik für Nasen- und Kehlkopfkrankheiten in Budapest (Direktor: Prof. Dr. A. Onodi).

Ein einfaches Enthaarungsverfahren bei Stirnlappenplastik.

Von

Dr. Aurelius Réthi,
Assistent der Klinik.

(Mit 4 Textfiguren.)

Bei der indischen Methode der Nasenbildung wird das zur Plastik erforderliche Hautmaterial bekanntlich aus der Stirnhaut herausgeschlitzt. Wir müssen dabei nach Möglichkeit darauf achten, dass die obere Grenze des ausgeschnittenen Hautlappens am unteren Rande der behaarten Kopfhaut ende. Ein recht häufiger Fall ist aber, dass die Stirne des Patienten so niedrig ist, dass ihr haarfreier Teil nicht genügend zur Lappenbildung ist und wir sind dann gezwungen, auch die behaarte Kopfhaut aufzuwenden. Besonders leicht kann das bei der Lexer'schen Modifikation der Fall sein, bei welcher die Axe des Lappens in der Medianlinie der Stirne senkrecht liegt.

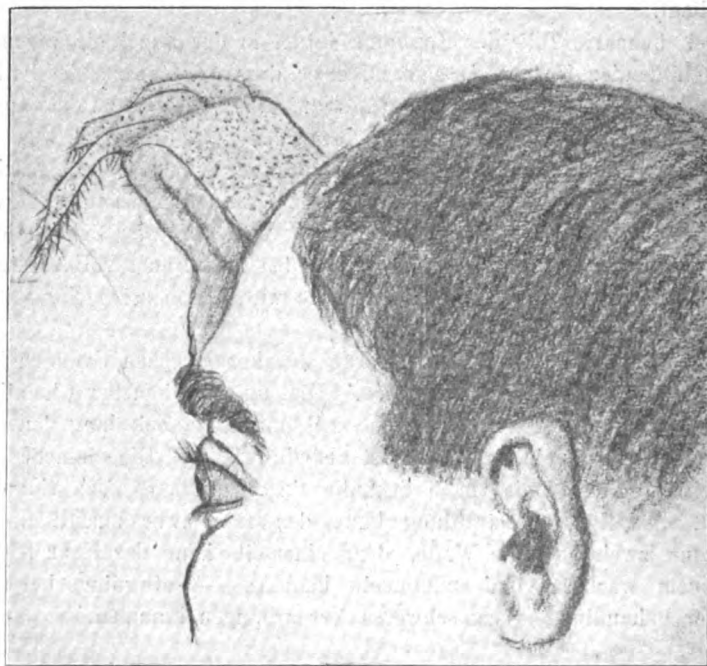
Der behaarte Teil der Kopfhaut bildet in der Regel die Innenfläche der zu bildenden Nase und so geschieht es, dass aus der Nase des Patienten üppiges Haar herauswächst, dessen Entfernung schwierig ist und dass andererseits das ganze Lumen der Nase mit demselben ausgefüllt wird, was zu oft hochgradiger Behinderung der Nasenatmung führt. Diese Erfahrung machte ich unlängst bei einem Individuum, das anderswo operiert wurde und das, obzwar die neugebildete Nase von tadelloser Schönheit war, doch wegen der zusammengeklebten und den Nasenraum vollständig ausfüllenden Haare überhaupt nicht imstande war, durch seine Nase Luft zu nehmen.

Die Entfernung des Haares wurde aus kosmetischen Gründen bisher lediglich am Gesichte vorgenommen. Die mittels einfacher Chemikalien erzielte Entfernung des Haares geht mit nur kurzer Zeit lang dauerndem positiven Resultate einher, es wächst alsbald wieder. Die einfache Epilation zeitigt ein Ergebnis, nach dem die einzelnen Haare noch viel dicker werden. Auf Röntgenbestrahlung kann das Haar zwar ausfallen, sie ist aber eine zweischneidige Waffe, denn einerseits kann das Haar trotzdem von neuem wachsen, und andererseits kann es — allerdings bei unvorsichtiger Behandlung — zu schweren Vernarbungen kommen.

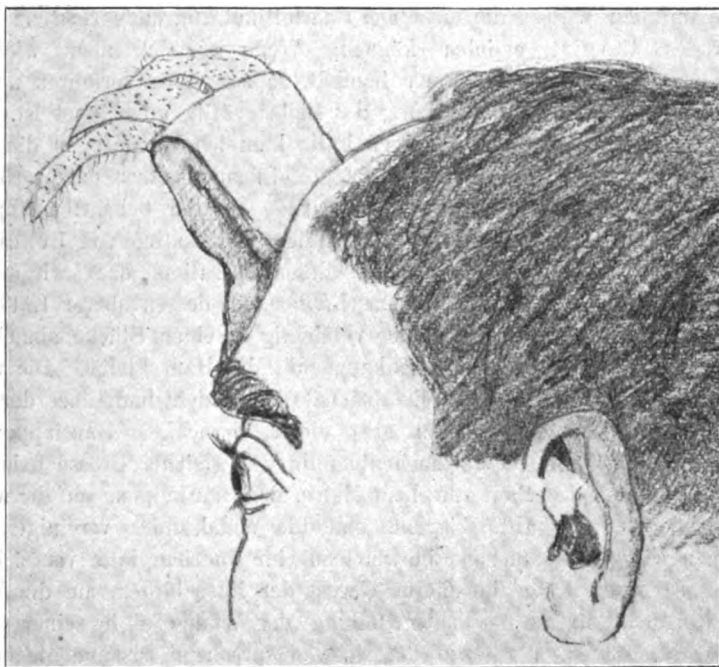
Figur 1.



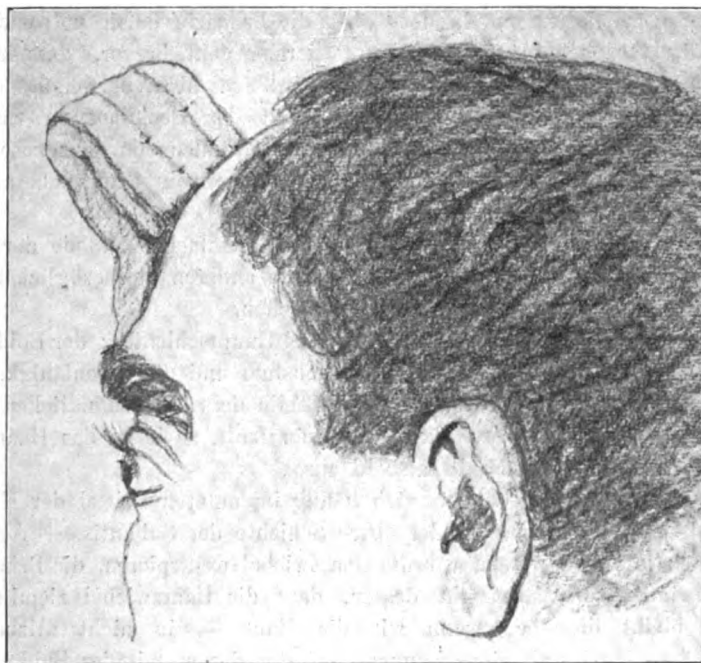
Figur 2.



Figur 3.



Figur 4.



Das meiste Vertrauen verdient noch die Elektrolyse der einzelnen Haare, mit der wir — die einzelnen Haarfollikel zugrunde richtend — ein dauerndes Resultat erzielen können. Wenn es sich aber, wie hier, um einen grösseren Hautlappen handelt, so ist dieses Verfahren derartig langwierig, dass es zur Erreichung des Zieles völlig ungeeignet ist.

In einem meiner einschlägigen Fälle kam ich ebenfalls in die Lage, dass ich den der Innenfläche der zu bildenden Nase entsprechenden Lappen — da die Stirne zu niedrig war — aus der behaarten Kopfhaut nehmen musste. Der Fall wurde nach der Modifikation von Lexer operiert. Wie bekannt, ist das Wesen dieser Operation, dass wir aus der Stirne einen viereckigen Lappen umschreiben, an dessen oberer Hälfte wir die Lamina externa des Stirnbeines vorsichtig in einem Stücke abmeisseln, so dass sie in festem Zusammenhange mit der Haut bleibe. Die untere Hälfte des Lappens bleibt knochenlos mit der Gesichtshaut über der Nase zusammenhängend. Wir haben also einen viereckigen Hautlappen, an dessen oberer Hälfte eine Knochenlamelle von gleicher Grösse fixiert ist. Diese obere, mit Knochen versehene Hälfte des Hautlappens auf die untere, knochenlose Lappenhälfte biegend und die Wundränder vereinigend bekommen wir einen Hautsack, in welchem eine Knochenplatte versteckt ist. Diese wird das feste, knöcherne Gerüst der Nase bilden, auf die Weise, dass wir den Knochen — nach Heilung der Wunde — in seiner ganzen Länge durchsägen, der Form der Nase entsprechend zusammenlegen und an Stelle der fehlenden Nase fixieren.

Das Innere der Nase wird also stets die ursprüngliche obere Hälfte des Lappens bilden und insofern auch die behaarte Partie notwendig ist, wird dieselbe nach innen gewendet. Hieraus geht hervor, dass insofern die Entfernung des Haares bezweckt wird, es nicht notwendig ist, mit übermässiger Genauigkeit auf die Schönheit der Deckhaut zu trachten, hingegen ist es aus den bereits genannten Gründen von ganz besonderer Wichtigkeit, dass die Deckhaut haarfrei, unversehrt und überall mit Epithel gedeckt sei.

In meinem Falle wandte ich eine recht einfache Methode der Haar-entfernung an, die den Vorzug besitzt, alle anderen diesbezüglichen Verfahren in puncto Verlässlichkeit zu übertreffen.

Die Haut besteht bekanntlich aus drei Hauptschichten: der Epidermis, dem Korium und der Subkutis. Das Wachstum und die Lebensfähigkeit des Haares hängt von der am untersten Teile desselben befindlichen Haarzwiebel ab. Wenn diese krank ist oder fehlt, so büsst das Haar seine Lebensfähigkeit ein und fällt alsbald aus.

Die Haarzwiebel befindet sich häufig im unteren Drittel der Koriumschicht, gewöhnlich aber in der oberen Schichte der Subkutis. — Aus dem Gesagten folgt, dass wenn wir die Haarzwiebel exstirpieren, die Behaarung verschwindet. In Anbetracht dessen, dass die Haarzwiebel ziemlich tief liegt, bleibt dieselbe, wenn wir die Haut — in nicht allzudünner Schicht — in Gestalt eines Lappens aufpräparieren, mit der Subkutis zu-

rück und können sie dann mit der Schere oder mit dem Messer leicht entfernen.

In meinem Falle war — wie erwähnt — der gegen das Nasenlumen zu wendende Teil des gut zusammengeheilten Knochen-Hautlappens üppig behaart (Fig. 1.). Nach Rasieren und genügender Desinfektion der Haut bildete ich durch drei Längsschnitte drei Hautlappen (Fig. 2.). Das Abpräparieren setzte ich bis zur behaarten Kopfhaut fort, die in diesem Falle dem oberen Rande des Hautsackes entsprach. Dabei war gut zu sehen, wie die Haarzwiebeln alle in der Subkutis blieben. Die Entfernung derselben mit der Cooper-Schere erwies sich als sehr einfach (Fig. 3.). Dort, wo trotzdem einige Haarzwiebel im Hautlappen zurückblieben, war dies sofort zu bemerken, denn das durchschnittene Haar steht heraus, ragt aus der Weichteilumgebung hervor und bei demjenigen, welches eine Haarzwiebel besass, war die Verdickung gleichfalls leicht zu bemerken. In diesem Falle rasierte ich eben von innen die Haut an der betreffenden Stelle mit einem breiten scharfen Skalpell. Die einzelnen Lappen herabbiegend und mit Nähten fixierend (Fig. 4.), applizierte ich einen Druckverband. — Es versteht sich von selbst, dass die in dem Lappen selbst sitzenden Haarteile entfernen zu wollen ganz und gar überflüssig, ja, in Hinsicht auf die Lebensfähigkeit desselben geradezu als gefährlich bezeichnet werden muss.

Die Lappen sind vollständig eingeheilt, die in ihnen enthaltenen Haarteile fielen aus und wuchsen nicht nach.

Was die Oberfläche der Haut nach der Heilung anbelangt, so würde dieselbe den kosmetischen Anforderungen auch dann vollständig Genüge leisten, wenn sie nicht das Innere des Nasenrückens bilden, sondern im Gesichte selbst Verwendung finden würde.

VII.

Aus der Ohren- und Halsklinik des Kommunehospitals Kopenhagen
(Chef: Prof. Dr. med. H. Mygind).

Ueber die Arterien der Tonsille.¹⁾

Von

Robert Lund,

ehem. Assistent der Klinik des Kommunehospitals,
jetz. klin. Assistent an der oto-laryngologischen Abteilung des „Rigshospitals“ zu Kopenhagen.

(Mit 2 Textfiguren.)

Schon vielfach sind in der Literatur Mitteilungen erschienen über die postoperativ im Tonsillargebiete auftretenden grösseren, mitunter verhängnisvollen, Blutungen; nachdem sich die Tonsillektomie in dem letzten Jahrzehnt fast überall eingebürgert hat, werden die Blutungen von den meisten Verfassern als eine diese Operation häufig begleitende Komplikation bezeichnet. Auch die Verhandlungen der „Dänischen otolaryngologischen Gesellschaft“²⁾ enthalten sporadische, diese Frage betreffende Bemerkungen, aus denen hervorgeht, dass die bei Tonsillektomie vorkommenden Blutungen oder vielmehr die als Folge einer Tonsillektomie entstandenen Nachblutungen keine geringfügige Gefahr darbieten.

Ich habe deshalb — auf die gütige Anregung des Herrn Dr. Blegvad, dem ich auch an dieser Stelle für sein lebhaftes Interesse meiner Arbeit gegenüber danken möchte — eine Untersuchung über die anatomischen Einzelheiten der Arterien der Tonsille angestellt, in der Hoffnung, hierdurch zur Lösung der Frage von dem Entstehungsgebiet der eventuellen Blutung aus der bei Tonsillektomie entstandenen Wundfläche beitragen zu können.

Da zwischen der Arteria carotis interna und mehreren Zweigen der Arteria carotis externa eine unmittelbare Verbindung mit der Seitenwand des Pharynx besteht, sind die Möglichkeiten einer Arterienverletzung bei einer Operation im Bereiche der Tonsillen mannigfach. Soweit ich habe erforschen können, enthält die Literatur nur einen Fall von Verletzung der Arteria carotis externa [Riffel³⁾], während dagegen zahlreiche Fälle von tödlich verlaufenden Blutungen bei — mittels Bistouri ausgeführter — Tonsillotomie veröffentlicht worden sind, in welchen Fällen man gemeint

1) Als Vortrag (mit Demonstrationen) in der Dänischen oto-laryngologischen Gesellschaft, November 1916, mitgeteilt.

2) Siehe u. a. die Verhandlungen der Jahre 1914—1915.

3) Zit. nach Bulatnikow, Arch. f. Laryng. Bd. 29. S. 225.

hat, die Blutung einer Läsion der Arteria carotis interna zuschreiben zu dürfen [Allan Burns¹⁾, Portal²⁾, Beklard²⁾, Barklay²⁾, Chassaignac²⁾ u. a.]. Da aber diese Fälle nur einer klinischen Beobachtung unterworfen gewesen sind, hat sich hinsichtlich der Zuverlässigkeit der Beobachtung in jedem einzelnen Fall³⁾ starker Zweifel erhoben. Sie haben indessen zu einer ganzen Reihe von Untersuchungen über die Beziehung der Arteria carotis interna und externa zu der Tonsille den Anstoss gegeben. Ich werde mich jedoch, ohne auf diese Untersuchungen näher einzugehen, darauf beschränken, auf die von Bulatnikow⁴⁾ jüngst erschienene Arbeit über dieses Thema hinzuweisen. Es gelang ihm, in Gefrierschnitten an mehreren Präparaten die Entfernung der Arteria carotis interna und externa von der Tonsillenkapsel bei verschiedenen Stellungen des Kopfes, der Zunge, der Gaumenbögen usw. abzumessen. Diese Entfernung betrug durchschnittlich 1,5 bis 2 cm; jedoch macht Bulatnikow darauf aufmerksam, dass die Schwankung der Grössen von den Stellungen des Kopfes, der Zunge usw. abhängig ist. Die Minimalentfernung der Arteria carotis interna von der Tonsillenkapsel war 0,8 cm; die Arterie ist hier von der Gefässscheide umgeben, in Fettgewebe an der Aussenseite der Fascia buccopharyngea gelagert, welche u. a. den etwa 2 mm dicken Musculus constrictor superior bekleidet, der den Boden der Tonsillennische bildet. Die Arteria carotis externa liegt auf der Höhe der Tonsille, noch mehr lateralwärts in der Substanz der Glandula parotis eingebettet. Eine Läsion der Karotiden während einer Tonsillektomie ist demnach undenkbar, es sei denn, dass ein tiefer Einschnitt durch den Musculus constrictor superior gemacht wird.

Beim Durchgehen der Literatur findet man ferner folgende der Arteria carotis externa entstammende Zweige als eventuelle Quellen einer durch Tonsillotomie verursachten Blutung angeführt, Arterien, die ich hier erwähnen werde, weil eine Verletzung derselben bei einer Tonsillektomie unter gegebenen Umständen a priori nicht auszuschliessen ist:

Arteria lingualis: der aufgehende Bogen derselben ist, was Länge und Verlauf betrifft, ziemlich grossen Schwankungen unterworfen, und eine Verletzung liegt nach Demme⁵⁾ bei einer ungeschickten Tonsillotomie innerhalb der Grenzen des Möglichen. Dies wird auch von Merkel⁶⁾ hinsichtlich der Arteria maxillaris externa behauptet, allein eine

1) Zit. Surgical Anatomy. 1824. S. 28.

2) Finden sich in Velpau besprochen, Traité complet d'anatomie chirurgicale. Paris 1837.

3) Siehe u. a. Zuckerkandl, zit. Wien. med. Jahrb. 1887. — Testut, Traité d'anatomie humaine. 1911. — Hermann, zit. Lehrb. d. topograph. Anat. 1911. S. 313.

4) Arch. f. Laryng. Bd. 29. S. 225.

5) Wien. med. Wochenschr. 1901. S. 2245.

6) Handb. d. topograph. Anat. 1885—90.

Läsion dieser beiden Arterien setzt einen tiefen Einschnitt durch den *Musculus constrictor superior* voraus. Anders dagegen gestaltet sich das Verhältnis der *Arteria pharyngea ascendens*. Diese Arterie ist unter normalen Umständen auf der Höhe der Tonsille gelagert, ausserhalb des *Musculus constrictor superior* (und *Fascia buccopharyngea*). Ihre Lage (wie auch ihr Entstehungs- und Versorgungsgebiet) ist aber sehr grossen Schwankungen unterworfen. So will z. B. Scharpinger¹⁾ eine mit dem Herzschlag synchrone Pulsation im hinteren Gaumenbogen beobachtet haben, die scheinbar auf die Kontraktion der gerade unterhalb der Schleimhaut gelagerten *Arteria pharyngea ascendens* zurückgeführt werden konnte. Farlow²⁾ hat ähnliche Fälle mit beiderseitiger Pulsation beobachtet. Cruveilhier²⁾ und Lefferts³⁾ machen auf dasselbe Verhältnis aufmerksam; doch muss eine derartige gefährliche Nähe der *Arteria pharyngea ascendens* sicher als eine grosse Seltenheit betrachtet werden.

Was schliesslich die *Arteria palatina ascendens* betrifft, so liegt auch ihr Hauptstamm ausserhalb der Muskelwand der Tonsille.

Die bei Tonsillektomie vorkommende arterielle Blutung wird also praktisch gesprochen immer durch eine Läsion der kleineren in oder innerhalb des *Musculus constrictor superior* gelagerten Arterienzweige oder durch eine Läsion der in der Muskulatur der Gaumenbögen gelagerten Zweige oder schliesslich durch eine Läsion der den Tonsillen zuführenden Zweige bedingt sein.

Welches sind nun diese Arterien, oder — was im wesentlichen dasselbe ist — welche Arterien versorgen die Tonsillen?

Wenn man diese Frage an die anatomischen Handbücher richtet, so erfährt man, dass die Tonsillen ihre Blutversorgung — *Rami tonsillares* — von einer oder mehreren (am häufigsten von mehreren) der folgenden Quellen erhalten: *Arteria palatina ascendens*, *Arteria palatina descendens*, *Arteria dorsalis linguae*, *Arteria lingualis*, *Arteria pharyngea ascendens*, *Arteria maxillaris externa* und schliesslich *Arteria carotis externa*. Am häufigsten verhält sich die Sache so, dass die von der *Arteria maxillaris externa* ausgehende *Arteria palatina ascendens*, indem sie zwischen *Musculus styloglossus* und *Musculus stylopharyngeus* nach oben verläuft, einen oder mehrere *Rami tonsillares* abgibt, welche auf der Aussenseite des *Musculus styloglossus* nach aufwärts ziehen, um dann den *Musculus constrictor superior* zu durchziehen und schliesslich als der Tonsille und eventuell der Schleimhaut der Zungenwurzel und der Muskulatur der Gaumenbögen zulaufende Zweige zu enden.

Ehe ich zur Besprechung der Ergebnisse meiner eigenen Untersuchungen

1) Nach Bulatnikow zitiert.

2) Nach Doulcet, *Complications, accidents et incidents de l'ablation des amygdales etc.* Diss. Paris 1913.

3) Nach Heuking zitiert, *Arch. f. Laryng.* Bd. 17. S. 64.

übergehe, sei über das bearbeitete Material und über das Präparationsverfahren ein kurzer Bericht erstattet: Untersucht wurden im ganzen 20 Tonsillenpaare, die von dem pathologischen Institut des hiesigen „Kommune-hospitals“ herrührten. Dem Chef des genannten Instituts, Herrn Dr. med. L. Melchior, bin ich für die grosse Liebenswürdigkeit, mit welcher er mir das Material zur Verfügung gestellt hat, zu vielem Dank verpflichtet. Die Präparate rührten von Patienten her, deren Alter von 6 bis 53 Jahren schwankte. Der Tod war durch verschiedene Krankheiten herbeigeführt, die Untersuchung wurde aber nur in Fällen angestellt, wo die makroskopische Beobachtung der Tonsillen und des umgebenden Gebietes normale Befunde aufwies. Das Präparationsverfahren war folgendes: Von dem oberen Winkel des gewöhnlichen Obduktionsschnittes arbeitete man sich stumpf (um keine Arterien zu durchschneiden) bis an die Arteria carotis communis an beiden Seiten hinan, und hier wurde eine mit Berlinerblau gefärbte Gelatinelösung in diese Arterie injiziert. Die Einspritzung wurde in dem Augenblicke unterbrochen, wo eine beginnende diffuse Blaufärbung der Gesichtshaut auftrat und eine Injektion der Kapillargefässe verriet. Darauf wurden die Halsviszera nebst der Zunge und Isthmus faucium auf gewöhnliche Weise herausgenommen, indem der Schnitt möglichst peripher gelegt wurde. Es gelang hierdurch, die Tonsillen, die Gaumenbögen nebst allen Arterien, die hier von besonderem Interesse sind, in nichtlädiertem Zustand herauszunehmen. Um nun die Umstände, unter welchen eine eventuelle Blutung während der Exstirpation der Tonsillen eintreten mag, möglichst deutlich zu machen, hat man die Mandel mittels der bei Tonsillektomie üblichen Technik aus ihrer Lage losgemacht, d. h. nachdem der obere Pol mittels eines Messers losgemacht war, führte man den Schnitt weiter an der äusseren Seite der Tonsillenkapsel; die hierdurch zu Tage tretenden Arterien sind also auf ihrem Wege durch die Substanz des Musculus constrictor superior bis zu ihrem Entstehungsgebiet verfolgt worden. Es ist dann die Lage und der Ursprung der Arterien der Gaumenbögen untersucht worden. Diese Reihenfolge wird bei der Darstellung der Ergebnisse meiner Untersuchung aufrecht gehalten werden.

Bulatnikow hat in seiner Abhandlung einen Arterienring beschrieben, welcher die ganze Peripherie der Tonsille an deren unteren Seite umgibt und aus welchem die Gefässe von allen Seiten der Tonsille zulaufen, sei es auch ungleich stark an einer oder der anderen Seite. Diese Auffassung wird von mehreren Verfassern vertreten und erscheint auch in mehreren Lehrbüchern. Im Gegensatz hierzu wird von Leslie Davis¹⁾ behauptet, dass die Gefässe am oberen Tonsillenpol eintreten, und James Hardie Neil²⁾ gibt an, dass die „obere Hälfte der Tonsille gefässreicher als die untere ist“.

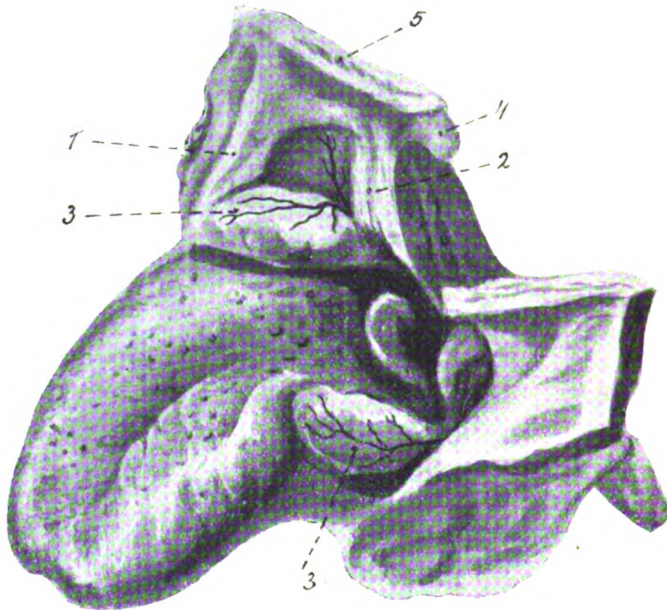
1) The laryngoscope. Mars 1914.

2) Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1909. S. 51.

Das Ergebnis der vorliegenden Untersuchung weicht indessen von dem der erwähnten Verfasser ab:

Wenn die Tonsille in der oben beschriebenen Weise aus ihren Umgebungen befreit und — indem man sie am unteren Pol angeheftet lässt — heruntergeklappt wird (Fig. 1), so dass die ganze mit Kapsel versehene Fläche sichtbar wird, so kommt in den meisten Fällen ein in der Kapsel gelagerter Arterienstamm zum Vorschein. Diese Arterie durchzieht in der Regel den *Musculus constrictor superior* auf der Höhe des unteren Tonsillenpols, tritt aber hier gleich auf die Kapsel über und lässt sich nun

Figur 1.



1 Arcus glossopalatinus. — 2 Arcus pharyngopalatinus. — 3 Facies profunda tonsillae mit Ramus tonsillaris. — 4 Uvula. — 5 Schnitt durch das Velum palatinum.

nach aufwärts in der Kapsel verfolgen, indem sie immer Zweige nach allen Seiten abgibt. Diese Zweige sind ebenfalls in der Kapsel gelegen, durchbrechen aber später dieselbe als ganz feine Aestchen, oftmals als Präkapillargefässe. Der Arterienstamm selbst hört schon etwas über dem Zentrum der Tonsille auf, so dass, dem oberen Drittel der Tonsillenkapsel entsprechend, nur äusserst feine Gefässe, manchmal nur Präkapillargefässe vorhanden sind. Auch bemerkt man, dass — dem oberen Drittel der Tonsille entsprechend — keine Gefässe aus der Umgebung auf die Tonsille hinübertreten. Die hier erwähnten Arterien sind alle mit der Kapsel innig verbunden, in dem Bindegewebe derselben eingebettet, und werden demnach unweigerlich bei der

Lockerung der Tonsille mit folgen, ein Umstand, auf welchen schon Zuckerkandl¹⁾ die Aufmerksamkeit hingelenkt hat.

Einige unwesentliche Schwankungen mitgerechnet findet sich die hier erwähnte Verteilung der Arterien an 17 der 20 untersuchten Tonsillenpaare. Die Variationen waren folgende: Indem die Arterie aus der Muskulatur in die Tonsillenkapsel hinübertritt, gibt sie zuweilen dem Tonsillenparenchym beim unteren Tonsillenpol einen Zweig durch die Kapsel ab. Dieser ist mitunter grösser als der Hauptstamm, der sich auf die Kapsel fortsetzt; in ganz vereinzelt Fällen ist überhaupt kein deutlicher aufwärts verlaufender Stamm sichtbar, der Zweig dagegen breitet sich sofort fächerförmig in die Kapsel aus, indem er aber nur bis zum Zentrum der Mandel als deutlich hervortretendes Gefäss wahrzunehmen ist. Dieser Befund wurde in 5 der obengenannten 17 Paare festgestellt.

Statt eines Arterienstammes in der Kapsel können auch 2 (was in 3 Fällen nachgewiesen wurde) oder 3 Stämme (in 1 Fall beobachtet) parallel nach aufwärts verlaufen, einem gemeinsamen Ramus tonsillaris oder — wie in dem Falle mit 3 parallelverlaufenden Stämmen — zwei dem Ramus tonsillaris der Arteria palatina ascendens entsprechend, der dritte aber als ein selbständiger Zweig von der Arteria maxillaris externa ausgehend. Ferner können aus dem vorderen Gaumenbogen oder dem Musculus constrictor superior auf der Höhe des oberen Tonsillenpols ein oder zwei, mit dem unbewaffneten Auge eben sichtbare Gefässe in den Tonsillenpol hinüberziehen, während die Verhältnisse sonst dem oben geschilderten entsprechen; dies wurde in 4 der oben erwähnten 17 Paare nachgewiesen.

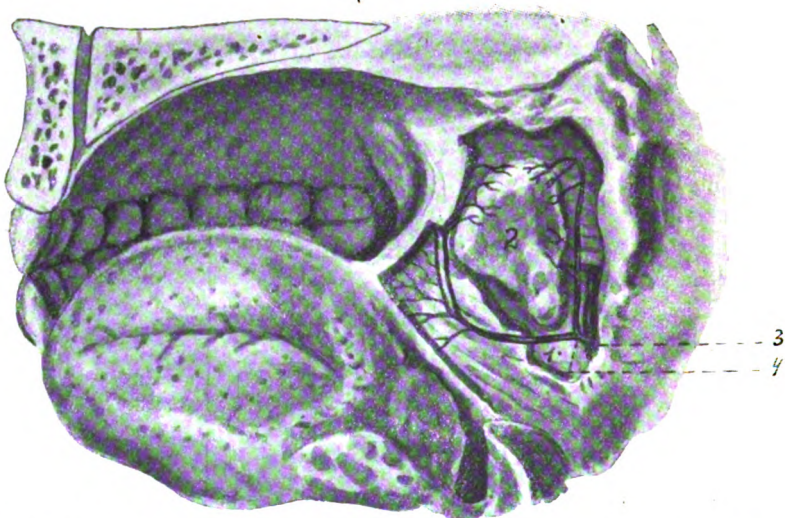
Schliesslich wurde in einem Fall an der linken Seite (die rechte Seite wies dagegen ganz typische Verhältnisse auf) eine eigentümliche Variation beobachtet, die aber eben dem oben geschilderten typischen Befund gegenüber — was die Arterienverteilung betrifft — von Bedeutung ist, nämlich ein grösserer Arterienzweig (der Arteria palatina ascendens entstammend), welcher auf der Höhe des oberen Drittels der Tonsille in dem Musculus constrictor superior zum Vorschein kam, um sich nach abwärts zwischen den oberflächlichen Muskelbündeln fortzusetzen und schliesslich ganz unten am unteren Tonsillenpol auf die Kapsel hinüberzuziehen und in die Tonsille einzutreten.

Die Dissektion ergab in drei der oben genannten 20 Sektionen einen von der typischen Arterienverteilung abweichenden Befund. In einem Fall fanden sich drei kleine Arterien, die bzw. auf der Höhe des unteren, des mittleren und des oberen Drittels der Tonsille aus der Muskulatur traten, die Tonsillenkapsel sofort durchbrachen und in das Parenchym der Tonsille hinabtauchten. Diese Zweige waren alle von so unbedeutlicher Grösse, dass ein Durchschneiden derselben keine wesentliche Blutung herbeiführen würde. Im zweiten Fall gestalteten sich aber die Befunde anders,

1) Wien. klin. Jahrb. 1887. S. 309.

es zogen allerdings drei Zweige von der Muskulatur in die Tonsillensubstanz direkt über, davon einer ganz am oberen Tonsillenpol, allein die Arterien waren in diesem Fall von weit grösseren Dimensionen — $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$ mm dick — und sie entsprangen alle einer besonders wohlentwickelten Arteria pharyngea ascendens, welche nebst der Arteria palatina ascendens das Tonsillargebiet mit einem überaus reichlichen und wohl entwickelten Arteriennetz versorgte. Das Durchschneiden eines dieser Tonsillenzweige würde entschieden eine bemerkenswerte Blutung herbeiführen. In dem letzten der genannten drei Präparate fand sich (Fig. 2) wieder eine sehr reichliche Gefässversorgung des Tonsillengebietes. Alle Arterienzweige waren verhältnismässig sehr wohl entwickelt und mit einem stark geschlängelten und gewundenen

Figur 2.



1 Loch im Musc. constrictor sup. — 2 Tonsilla palatina. — 3 Arteria palatina ascendens. — 4 Arteria tonsillaris.

Verlauf. Auf der Höhe des unteren Tonsillenpols und hinter demselben durchbrach der Ramus tonsillaris — von der Arteria palatina ascendens ausgehend — die Muskulatur, um sich dann gleich in zwei Zweige zu teilen, von denen einer bis an die Zungenwurzel in der Schleimhaut unterhalb der Tonsille verlief, indem er unterwegs dem unteren Tonsillenpol einen einzelnen Zweig und dem vorderen Gaumenbogen ein paar Zweige abgab, während der andere Zweig sich nach aufwärts dem hinteren Gaumenbogen gegenüber auf den Musculus constrictor superior fortsetzte, um von hier aus Aestchen durch die Tonsillenkapsel zu senden bis an den oberen Tonsillenpol, dem er einen Büschel Aestchen abgab; auch in diesem Fall würde entschieden eine Lockerung des oberen Tonsillenpols eine Blutung verursacht haben.

Wenn von den zuletzt besprochenen drei Fällen abgesehen wird, zeigt

sich also, dass eine arterielle Blutung des Ramus tonsillaris in der Regel nur der unteren Hälfte der Tonsille entsprechend eventuell zu fürchten ist, was auch von Zimmermann¹⁾ und Dupuy²⁾ bestätigt wird; hier sind die relativ grossen Gefässe gelegen, welche, indem die Tonsillektomieschlinge an der Aussenseite der Kapsel hinabgleitet, mitfolgen werden und beim unteren Pol der Tonsille wird man dann, gleichzeitig mit dem Abschnüren desselben, den dadurch lädierten Arterienzweig (oder die dadurch lädierten Arterienzweige) durch Forciressur verschliessen.

Das Messer darf in die Muskulatur des Musculus constrictor superior nicht eindringen; dies ist schon öfters hervorgehoben worden und wird in hohem Grade durch das vorliegende Material bestätigt. Allerdings findet man in ungefähr der Hälfte der untersuchten Präparate nur verhältnismässig wenige und sehr kleine, durch die ganze Muskulatur gleichmässig verteilte Verzweigungen, während die grösseren Arterienzweige ganz ausserhalb des Musculus constrictor superior gelagert sind; häufiger ist aber eine ziemlich reichliche Gefässversorgung vorhanden, und in etwa $\frac{1}{4}$ der Fälle wurden sogar oberflächlich in der Muskulatur gelagerte Gefässe nachgewiesen, deren Grösse derjenigen der Rami tonsillares, d. h. etwa $\frac{1}{2}$ bis 1 mm, entsprach. (Die Dimensionen der Gefässe sind, mit dem in nicht-injizierten Zustande etwa 1 mm dicken Ramus tonsillaris verglichen, abgeschätzt).

Heuking³⁾ hat 6 Fälle von — soweit ich beurteilen kann — nicht besonders abundanter Blutung nach Tonsillotomie veröffentlicht, denen eine Verletzung der Muskelsubstanz (Musculus pharyngo-palatinus) im oberen Teil des hinteren Gaumenbogens zugrunde lag. Aehnliche Beobachtungen verdanken wir Vidal de Casis⁴⁾ und Dupuy⁵⁾. Ferner habe ich angeführt, dass die Arteria pharyngea ascendens von verschiedenen Verfassern ausnahmsweise in dem hinteren Gaumenbogen gerade unterhalb der Schleimhaut beobachtet worden ist, so dass die Arterie an dieser Stelle eine fühlbare Pulsation hervorruft. In dem vorliegenden Material kommt eine makroskopisch nachweisbare Arterie im hinteren Gaumenbogen nur in zwei Fällen vor. In einem dieser Fälle entsprang dieselbe einem kleinen Zungenwurzelzweig, welcher von der Arteria maxillaris externa in die Schleimhaut unterhalb des unteren Tonsillennpols verläuft, in dem anderen Fall entstammte der Zweig der Arteria palatina ascendens. In beiden Fällen waren die Zweige so klein, dass ein Durchschneiden derselben keine grössere Blutung verursachen könnte. Zweige, die der Tonsille vom hinteren Gaumenbogen zuliefen, wurden nirgends nachgewiesen.

1) Arch. f. Obrenheilk. 1898.

2) Zentralbl. f. Laryng. 1914. S. 514.

3) Arch. f. Laryng. Bd. 17.

4) Nach Doucet zitiert.

5) Zentralbl. f. Laryng. 1914. S. 514.

Nach dem Vorliegenden sollte also eine Läsion des hinteren Gaumenbogens bedeutungslos sein; es ist indessen, wegen des eventuellen Vorhandenseins einer grösseren Arterie im hinteren Gaumenbogen praktisch, wie es von Demme¹⁾ vorgeschlagen worden ist, sich vor dem operativen Eingriff zu überzeugen, ob in der unmittelbaren Umgebung der Tonsille keine palpierbare Pulsation vorhanden ist.

Auch aus den vorderen Gaumenbögen ist Blutung sowohl bei Tonsillo- als auch bei Tonsillektomie beobachtet worden, und zwar von Gereda²⁾, Dupuy³⁾ und James Hardie Neil⁴⁾. Nach Doulcet⁵⁾ lässt sich — wenn auch nur selten — eine grössere Arterie im vorderen Gaumenbogen nachweisen. Unter den hier besprochenen 20 Präparaten wurden in 7 Fällen beiderseitige Arterienzweige im vorderen Gaumenbogen vorgefunden. Diese Zweige waren indessen von minimalen Dimensionen, nur in einem Falle fanden sich zwei parallel verlaufende Gefässe von je $\frac{1}{2}$ mm Dicke, die sich durch den Umfang des ganzen vorderen Gaumenbogens erstreckten und sich in der Nähe der Zungenwurzel zu einem Arterienzweig vereinigten, welcher durch den Musculus constrictor superior verlief und in die Arteria maxillaris externa mündete. In diesem Fall, sowie in zwei anderen, wo kleinere Arterien im vorderen Gaumenbogen beobachtet wurden, fanden sich Gefässe, die von hier aus dem vorderen Rand der Tonsille als zwei bis drei Aestchen zuliefen, allein diese Gefässe waren alle ohne Bedeutung.

Dies scheint alles darauf zu deuten, dass die Gefahr einer grösseren Blutung beim Einschneiden in den vorderen Gaumenbogen verhältnismässig minimal ist. Nur in einem der 20 Fälle wurden Arterien nachgewiesen, die bei einer eventuellen Läsion eine erhebliche Blutung verursacht haben könnten.

Da der arterielle Blutdruck bekanntlich, je mehr man sich in den Verzweigungen des Arteriennetzes vom Herzen entfernt, abnimmt, so ist es bei einer eventuellen Läsion der Tonsillenarterien nicht ohne Bedeutung, ob diese Arterie z. B. der Arteria dorsalis linguae oder der Arteria carotis externa entstammt. Es sei daher das Ergebnis meiner Untersuchung in bezug auf die Entstehung der oben erwähnten nach der Tonsille führenden Arterienzweige zum Schluss angeführt. Vergleichsweise möchte ich aber zuerst die von Zuckerkandl⁶⁾ gemachten Beobachtungen mitteilen: Arteria tonsillaris entstammt — als ein Zweig von etwa 1 mm Dicke — am häufigsten der Arteria palatina ascendens, kann aber auch der Arteria carotis externa, maxillaris externa und selten der Arteria pharyngea ascendens entspringen.

1) Wien. med. Wochenschr. 1901. S. 2245.

2) Zentralbl. f. Laryng. 1911. S. 380.

3) Zentralbl. f. Laryng. 1911. S. 514.

4) Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1909. S. 51.

5) Diss. Paris 1913.

6) Zit., Wien. med. Jahrb. 1887.

Die Entstehungsweise dieser Gefässe ist aber, besonders was die *Arteria palatina ascendens* und die *Arteria pharyngea ascendens* betrifft, grossen Schwankungen unterworfen. Ferner gelangte Orleansky¹⁾, der 26 Präparate untersuchte, zu dem Ergebnis, dass folgende Typen aufzustellen seien: 1. *Arteria palatina ascendens* entstammt der *Arteria carotis externa* direkt. Von der *Arteria palatina ascendens* auf der Höhe der Tonsille entspringt die *Arteria tonsillaris*, die sich, ehe sie die Tonsillenkapsel durchbricht (vgl. S. 116), stark verzweigt. 2. *Arteria palatina ascendens* entspringt (ebenso häufig) der *Arteria maxillaris externa*. 3. *Arteria palatina ascendens* oder *Arteria tonsillaris* entspringt der *Arteria lingualis*. Seltener aber folgende Typen: 4. *Arteria tonsillaris* entspringt (als ein oder mehrere Zweige) der *Arteria carotis externa* direkt. 5. *Arteria pharyngea ascendens* versorgt die Tonsille. 6. *Arteria tonsillaris* entspringt der *Arteria maxillaris externa* (selten).

Im Gegensatz zu den erwähnten Verfassern und dem Ergebnis der von mir vorgenommenen Untersuchung (siehe unten) sei schliesslich angeführt, dass Bryson Delavan²⁾ die *Arteria pharyngea ascendens* als diejenige Arterie angibt, welche am häufigsten die Tonsillen versorgt.

Auf Grundlage der 20 von mir untersuchten Präparate können folgende Typen aufgestellt werden:

1. *Ramus tonsillaris* entprang in 12 Fällen an beiden Seiten, in einem Fall an der rechten Seite, der *Arteria palatina ascendens*, die wieder ein Zweig der *Arteria maxillaris externa* war.

2. *Ramus tonsillaris* entsprang in 4 Fällen an beiden Seiten der *Arteria palatina ascendens*, die von der *Arteria carotis externa* ausging.

3. *Ramus tonsillaris* entsprang in zwei Fällen an beiden Seiten, in einem Fall von der linken Seite, aus der *Arteria maxillaris externa*.

4. *Ramus tonsillaris* entsprang in einem Fall an beiden Seiten der *Arteria pharyngea ascendens*, die ein Zweig der *Arteria carotis externa* war.

In der weit überwiegenden Mehrzahl der Präparate rührte also die *Arteria tonsillaris* — in Uebereinstimmung mit Zucker-kandl's und Orleansky's Beobachtungen — von der *Arteria palatina ascendens* her, die wieder am häufigsten der *Arteria maxillaris externa* entstammte.

Diejenigen Arterienzweige, welche in der die Tonsille umgebenden Muskulatur eingelagert sind, d. h. im *Musculus constrictor superior*, wo derselbe die Tonsillenwand bildet, sowie die in dem *Musculus pharyngo- und glossopalatinus* gelagerten, erweisen dieselben Verhältnisse — in bezug auf ihre Entstehungsweise — wie die der Tonsille zulaufenden Zweige. Erwähnt sei nur noch, dass in 4 der 7 Fälle, in welchen sichtbare Arterien im vorderen Gaumenbogen nachgewiesen wurden, dieselben in

1) Arch. f. Ohrenheilk. 1908. Bd. 75. S. 313.

2) American laryng. association. 1888. p. 153.

der Regel der Arteria maxillaris externa, in 1 Fall der Arteria lingualis und in 2 Fällen der Arteria palatina ascendens entsprangen. Das Typische besteht hier darin, dass ein grösserer Zweig einem dieser Arterienstämme entspringt, die Muskulatur durchbricht, und in der Schleimhaut unterhalb der Tonsille bis zu dem lateralen Teil der Zungenwurzel verläuft, indem auf der Höhe des vorderen Gaumenbogens ein oder mehrere Zweige in denselben hinaufziehen.

Es ist mir bei Beendigung der vorliegenden Arbeit eine angenehme Pflicht, meinem früheren Chef, Herrn Professor Mygind, für sein lebhaftes Interesse meiner Arbeit gegenüber, sowie für die Erlaubnis, das Laboratorium der Klinik zu benutzen, meinen besten Dank auszusprechen.

VIII.

Die respiratorischen Bewegungen des Kehlkopfes.

[II. Teil.¹⁾]

Von

Dr. P. J. Mink in Utrecht.

(Mit 7 Textfiguren.)

Wenden wir uns dem Larynxinneren zu und fragen wir uns, welche Bewegungen daselbst infolge der bisher beschriebenen Vorgänge auftreten werden, so ist es ohne weiteres klar, dass die Teile, die an der Innenseite von Schild- und Ringknorpel befestigt sind, sowohl die Bewegungen dieser Knorpel für sich mitmachen, als auch durch deren Verhältnis zu einander beeinflusst werden müssen. Wir wollen zuerst die Teile betrachten, die mit dem Ringknorpel in direkter Verbindung stehen, da diese Kehlkopfpartie, wie wir gesehen haben, die erste Rolle bei den respiratorischen Kehlkopfbewegungen spielt.

Die Platte des Ringknorpels trägt beiderseits auf ihrem oberen Rande die konvexe, länglich-ovale Gelenkfläche, auf welcher die vom Giessbeckenknorpel gebildete konkave Pfanne gleitet. Luschka vergleicht das so gebildete Gelenk mit den Metakarpodigitalgelenken und möchte es, in Ermangelung eines reinen Charakters, am ehesten als eine Ginglymoarthrodie ansprechen, in welcher die Bewegungen um dreierlei Achsen erfolgen. Dabei ist aber zu bedenken, dass nur die konkave Gelenkpfanne diese komplizierten Bewegungen ausführt, während die konvexe Gelenkfläche nur die einfacheren und viel kleineren Stellungsveränderungen des Ringknorpels zeigt. Aber eben diese kleineren Bewegungen stehen in erster Linie, während diejenigen des Stellknorpels, wie Ludwig nicht unpassend den Giessbeckenknorpel nennt, an zweiter Stelle kommen. — Die Stellknorpel aber führen die Stimmbänder mit, in welche man sie gewissermassen als Corpora triticea eingeschaltet denken kann. Die Stimmbandränder bilden ihrerseits die Glottis und deren Weite wiederum ist bestimmend für die Luftmenge, die in der Zeiteinheit aus dem Pharynx in die Lungen ein- und ausströmen kann. Die Bewegungen im Larynxinneren beeinflussen also auf direkte Weise die respiratorischen Luftströmungen und ihre Bedeutung ist nur im Zusammenhange mit diesen Strömungen zu verstehen.

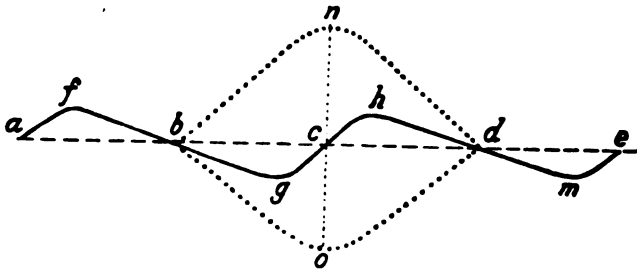
Bevor wir uns daher mit diesen Kehlkopfbewegungen beschäftigen, ist es nötig, dass wir uns im Allgemeinen eine klare Vorstellung bilden von

1) Siehe dieses Archiv Bd. 30, S. 391.

dem Verhältnis, das zwischen den respiratorischen Bewegungen und den respiratorischen Luftströmungen besteht. Diese Strömungen lassen sich am besten an einer graphischen Aufzeichnung ihrer bewegenden Kräfte studieren, also an einer Druckkurve, wie sie z. B. von Ewald in Pflüger's Archiv (Bd. 19) abgebildet und beschrieben ist (Fig. 1).

Es stelle die gestrichelte Linie *a b c d e* den atmosphärischen Druck dar, die gebogenen Linien *a f b* und *c h d* die Kurven des expiratorischen und *b g c* und *d m e* die des inspiratorischen Druckes. Am Ende der Expiration in *b* herrscht atmosphärischer Druck im Atmungsapparate. Wenn jetzt der Brustkasten anfängt sich zu erweitern, tritt ein negativer Druck in den Lungen auf, womit die Inspiration anfängt. Der negative Druck erreicht dabei sein Maximum in *g* und nimmt nachher wieder ab, um bei *c* zu verschwinden, womit die Inspiration beendet ist. In diesem Augenblicke hat der Brustkasten seine grösste Erweiterung erfahren und die punktiert dargestellte Hebung des Sternums, die bei *b* angefangen hat, würde zugleich

Figur 1.



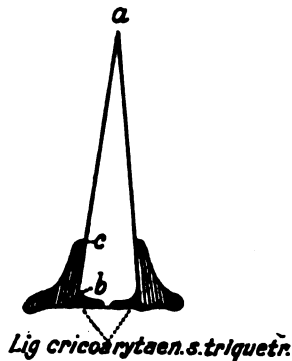
in *n* ihren höchsten Punkt erreicht haben. Beim Zusammensinken des Brustkastens kommt nun die Luft unter höheren Druck zu stehen, womit die Expiration ihren Anfang nimmt. Nachdem der positive Druck in *h* sein Maximum erreicht hat, nimmt er wieder ab, bis er in *d* verschwindet, womit also die Expiration, sowie die Hebung des Sternums beendet ist. Nach Ewald verhält sich die Dauer der Inspiration zu derjenigen der Expiration wie 11:12 und erreicht der negative Druck sein Maximum am Ende des zweiten Drittels und der positive Druck sein Maximum am Ende des ersten Drittels der betreffenden Atemphase.

Es ist klar, dass der Trachealzug mit der Hebung des Sternums zu-, und mit dessen Senkung wieder abnimmt, so dass seine respiratorische Schwankung völlig mit der Sternumbewegung parallel verläuft, da auch die Grösse des Zuges der Grösse der Brustkastenerweiterung proportional zu stellen ist. Wir haben weiter gesehen, dass der Ringknorpel dem Trachealzug in seinen Schwankungen folgen muss, so dass man sich die Kurve seines Auf- und Absteigens gleich verlaufend zu denken hat mit der des Trachealzuges und also auch mit der Kurve, die die Sternumbewegung darstellt. Nur wird in gleichem Masse wie das Brustbein sich

hebt, der Ringknorpel sich senken und umgekehrt, so dass man sich die Kurve in beiden Fällen umgekehrt vorzustellen hat. Wir können die Bewegung des Ringknorpels somit in unserer Fig. 1 durch die Linie *b o d* darstellen, wobei man sich denken kann, dass die Linie *b n d* die gleichzeitige Bewegung des vorderen Schildknorpelteils repräsentiert, die derjenigen des Sternums völlig parallel verläuft.

Wir beginnen unsere Betrachtung über die Bewegung des Ringknorpels, wie sie sich von innen gesehen darstellt, mit dem Augenblicke, wo die Inspiration einsetzt. Dieser Moment entspricht dem Punkte *b* in Fig. 1, wo der expiratorische Druck gerade nachgelassen hat und im Atmungsapparat atmosphärischer Druck herrscht. Mit dem Auftreten des negativen Druckes im Atmungsapparat nimmt auch die Senkung des Ringknorpels ihren Anfang, um in *d* wieder beendigt zu sein. In den Punkten *b* und *d* hat der

Figur 2.



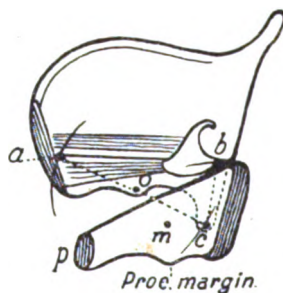
Knorpel also seinen höchsten Stand erreicht, indem er während der übrigen Atmung niedriger steht.

Dieser Hochstand des Ringknorpels entspricht dem kleinsten Wert, den der Trachealzug bei der normalen Atmung, die wir hier nur berücksichtigen, erreicht. Der Ringknorpelbogen hat dadurch Gelegenheit bekommen, sich durch die Wiederzusammenziehung elastischer Gewebe und wahrscheinlich durch eine expiratorische Tonuserhöhung der Portio recta des Cricothyreoideus zu heben und sich dem unteren Schildknorpelrande zu nähern. Die Ringknorpelplatte hat diese Bewegung in entgegengesetztem Sinne um das Cricothyreoidealgelenk als Drehpunkt mitgemacht und mit ihr der Giessbeckenknorpel. Die Stellung des Schildknorpels ist derart, dass sein Vorderteil den tiefsten Stand einnimmt, so dass das Spatium intercricothyreoideum am engsten ist, während seine hintere Portion den höchsten Stand einnimmt. In Uebereinstimmung damit hat man sich zu denken, dass die grossen Hörner des Zungenbeins gehoben und der Zungenbeinkörper gesenkt ist. Die Fazette des Ringknorpels im Cricothyreoidealgelenk ist nach hinten oben, die entsprechende Gelenkfläche des Schildknorpels da-

gegen nach unten vorn verschoben. Die Glottis bildet in ihrer Expirationsstellung ein Dreieck, dessen Basis durch die Regio interarytaenoidea und dessen Schenkel durch die gestreckten Stimmblätter gebildet worden sind. Bemerkt sei, dass diese Stellung nur am Ende der tieferen Expirationen sich findet und für die gewöhnliche Atmung also die engstmögliche vorstellt. Ich habe sie durch die Fig. 2 wiedergegeben.

Hierbei ist zu bemerken, dass während der Gleichgewichtslage des Giessbeckenknorpels bei ruhiger Atmung sein Processus articularis auf dem lateralen Teile der Gelenkfläche des Ringknorpels liegt, wobei die Gelenkflächen noch am meisten kongruent sind (Luschka). Dabei ist das Ligamentum cricoarytaenoideum genügend gespannt, um den Aryknorpel in dieser Stellung fixiert zu halten. Man hat sich diese Anspannung also in lateraler Richtung zu denken, wobei die Bänder dem oberen Rande des Ringknorpels anliegen. Eben darauf beruht die Breite der Regio inter-

Figur 3.



m = Trachealzug.

arytaenoidea, die für alle respiratorischen Stellungen der Stimmblätter charakteristisch ist. Man könnte also mit gutem Rechte von einer respiratorischen Anspannung der Ligamenta cricoarytaenoidea s. triquetra in lateraler Richtung reden.

Die Fig. 3 gibt eine Darstellung der inneren Seitenansicht einer Larynxhälfte, wie sie dem Luschka'schen Atlas entnommen ist, und ist als der Glottisstellung in Fig. 2 entsprechend anzusehen. Hieraus ergibt sich, dass der Punkt b , die Stelle, wo das Lig. cricoarytaen. sich an den Giessbeckenknorpel anheftet und die bei den respiratorischen Kehlkopfbewegungen den fixen Punkt für diesen Knorpel bildet, ungefähr in vertikaler Richtung oberhalb vom Cricothyreoidalgelenk c liegt.

Wenn nun beim Einsetzen der Inspiration der Trachealzug, den wir uns in m angreifend vorstellen, zunimmt, so muss zugleich mit der Senkung des Ringknorpelbogens p der Punkt b nach vorne zu bewegt werden. Ich habe das durch einen Bogen von c aus mit cb als Radius angegeben. — Dieser Punkt b ist aber bei der Respiration als der hintere Ansatz des Stimm-

bandes anzusehen, der sich somit inspiratorisch dem vorderen Stimmbandansatz *a* nähert.

Zugleich mit dieser Drehung des Ringknorpels um *c*, wobei er etwa mit seinem Processus marginalis auf der Trachea balancieren muss, senkt sich, wie wir gesehen haben, das Cricothyreoidealgelenk. Dadurch wird in der beschriebenen Weise durch Vermittlung des Zungenbeines eine Schaukelbewegung des Schildknorpels um sein Tuberculum inferius *o* als fixen Punkt hervorgerufen. Wie aus der Fig. 3 ersichtlich ist, liegt dieses Tuberkulum ziemlich genau in der Mitte einer Linie, durch welche man sich die Punkte *a* und *c* vereinigt denken kann. Es muss dann *a* um ebensoviel gehoben werden, wie *c* sich senkt. Aber diese Hebung muss eine Bogenlinie beschreiben, die aus dem Tuberkulum als Zentrum und dessen Abstand vom vorderen Stimmbandansatz als Radius durch *a* gebildet wird. Hieraus lässt sich ableiten, dass die Hebung von *a* nur zugleich mit einer Bewegung nach hinten und oben zu möglich ist. Dadurch wird also der vordere Stimmbandansatz *a* genötigt, sich dem hinteren Stimmbandansatz *b* zu nähern.

Es leuchtet ein, dass die Bewegung von *a* um *o* als fixen Punkt eine bogenförmige Bewegung in entgegengesetzter Richtung in sich schliesst. Ich habe letztere durch einen Bogen mit *o* als Zentrum und *oc* als Radius dargestellt. Man muss sich aber vergegenwärtigen, dass diese Bewegung durch den in *c* angreifenden Zug des Ringknorpels dem Schildknorpel mitgeteilt wird. Es ist somit die Gelenkfläche des Ringknorpels, die sich bogenförmig nach unten vorn verschiebt und dabei die Gelenkfläche des Schildknorpelhornes mitnimmt. Dabei findet eine schon besprochene Verschiebung der Gelenkflächen gegen einander statt, wobei der Ringknorpel nach vorne rückt. Der Punkt *b* muss diese Bewegung mitmachen, so dass auch diese Verschiebung die Annäherung des hinteren Stimmbandansatzes an den vorderen fördert.

Die gegenseitige Annäherung der Punkte *a* und *b* (Fig. 2) bedeutet eine Verkürzung der Linie *ab*, die den medialen Rand des Stimmbandes darstellt. Diese Verkürzung betrifft natürlich nicht den knorpeligen, sondern ausschliesslich den ligamentösen Teil *ac* der Stimmbandränder.

Dieses Ligamentum vocale, das, wie aus seiner gestreckten Stellung sich ergibt, zuvor gespannt war, muss durch diese inspiratorische Verkürzung wieder entspannt werden. Wenn die Verkürzung noch über die gänzliche Entspannung hinausginge, so wäre es sogar möglich, dass das elastische Band eine Krümmung erleiden müsste. Dies geschieht aber nicht, und zwar aus dem Grunde, weil die Linie *acb* (Fig. 2) auf andere Weise wieder vergrössert wird. Es dreht sich nämlich der Processus vocalis *c* nach aussen, wodurch diese gerade Linie zu einer gebrochenen wird. Man kann sich also die Sache so vorstellen, dass die Annäherung von *a* und *b* (Fig. 2) durch eine Auswärtsdrehung von *c* ersetzt wird, derart, dass die Bandlänge von *a* bis *c* unverändert bleibt. Immerhin ist diese Drehung nur möglich, wenn die Spannung des elastischen Stimmbandes es erlaubt.

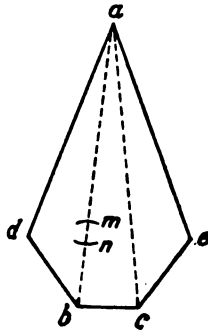
Eine Spannung muss deshalb entweder gänzlich fehlen, oder wenn sie noch vorhanden ist, durch eine andere Kraft überwunden werden. Eine derartige andere Kraft ist gegeben durch den *M. cricoarytaenoideus posticus*.

Wenn man sich diesen Muskel genauer ansieht, so fällt auf, dass nur ein Teil seiner Fasern direkt an der Drehung des Giessbeckenknorpels beteiligt sein kann, da seine fast vertikal verlaufende äussere Portion nur ein Herunterziehen des *Procesus muscularis* bewirken muss. Bedenkt man ferner, dass bei der gewöhnlichen Respiration die übrige relativ kleine Masse von mehr horizontal verlaufenden Fasern nicht durch eine vollkräftige Kontraktion, sondern nur durch eine Tonuserhöhung den Giessbeckenknorpel nach aussen drehen muss, so kann man die hierbei angewandte Kraft nicht hoch veranschlagen. Wenn sie andererseits aber doch im Stande ist, die ihr entgegenwirkende Kraft der Stimmbandspannung zu überwinden, so muss diese letztere Kraft jedenfalls nur sehr niedrig eingeschätzt werden. Auch selbst nach Ablauf einer ruhigen Expiration ist sie offenbar so gering, dass auch dann noch nicht die gestreckte Stellung der Stimmbänder, wie sie in Fig. 2 angegeben wird, vorhanden ist, sondern eine Auswärtsdrehung des *Processus vocalis* bestehen bleibt. Daraus muss also eine fünfeckige Form der Glottis resultieren, die aber in vivo infolge der Dicke der interarytänoidealen Schleimhaut weniger deutlich ausgeprägt ist und daher mehr dreieckig erscheint. Man muss Semon (Heymann's Handb. I. 1. S. 641) beistimmen, wenn er sagt, dass dieses Dreieck nicht etwa identisch ist mit dem von der Glottis nach dem Tode oder bei doppelseitiger Rekurrenzlähmung gebildeten, sondern bedeutend grösser ist. Er fand nämlich die Glottisweite bei ruhiger Respiration bei Männern durchschnittlich 13,5 mm und bei Frauen 11,5 mm betragend, während nach dem Tode diese Maasse resp. 5 und 4 mm sind. Das bedeutet also, dass die gewöhnliche Expirationsstellung noch ziemlich weit von der maximalen respiratorischen Glottisverengung entfernt bleibt, wie sie in Fig. 2 dargestellt ist. Wir müssen deshalb annehmen, dass ein permanenter Tonus des *Posticus* im Spiele ist, der auch während der Expiration nicht nachlässt. Soll dieser Tonus aber imstande sein, den Giessbeckenknorpel nach aussen zu drehen, so muss er, wie wir schon bemerkten, den elastischen Zug des *Lig. vocale* überwinden können, was seinerseits wieder eine gewisse Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze in sich schliesst. Damit finden wir also bestätigt, was wir schon früher aus anderen Gründen betonten, dass auch der Kehlkopf, gleichwie der ganze Atmungsapparat, zeitlebens eine gewisse Inspirationsstellung innehält. Der permanente Tonus der Inspirationsmuskeln, der diese Stellung bewirkt, verschwindet erst nach dem Tode, und die Expirationsstellung, die nachher besteht, muss ganz und gar auf die elastischen Verhältnisse der den Atmungsapparat zusammensetzenden Teile zurückgeführt werden. Es ist dies die Stellung, die durch v. Ziemssen mit dem Namen Kadaverstellung bezeichnet worden ist, und die in unserer Fig. 2 dargestellt ist. Dieser Name kann insofern irreführend sein, als nach dem

Tode des Organismus noch für kurze Zeit ein Ueberleben einiger Muskeln möglich ist, durch welches die Glottisweite beeinflusst werden kann. Neben der postmortalen Expirationsstellung haben wir aber, wie betont wurde, eine vitale zu unterscheiden, bei welcher der bleibende Muskeltonus mitwirkt. Ich habe in untenstehender Fig. 4 beide Glottisstellungen gezeichnet, um den Unterschied deutlich zu machen.

Die Länge der Glottis ist dabei auf 50 mm angenommen, also das Doppelte von dem natürlichen Verhältnis, wie es bei einem grossen männlichen Kehlkopf vorliegt. In Uebereinstimmung damit beträgt, indem wir uns auf die erwähnten Angaben Semon's stützen, die Länge von bc 10 mm und der Abstand de , also die vitale Glottisweite, nach der Ausatmung bei ruhiger Respiration 26 mm. Das eingezeichnete Dreieck abc stellt die sogenannte Kadaverstellung dar. Der knorpelige Teil des Glottisrandes, d. h. also die mediale Begrenzung des Giessbeckenknorpels bd ist auf 13 mm, ebenfalls etwa das Doppelte des Normalen, angenommen. Wenn

Figur 4.



wir nun von b aus mit bd und von a aus mit ad als Radius Bogen beschreiben, die ab schneiden, so werden diese eine Strecke mn zwischen sich fassen, die den Wert $bd + ad - ab$ angibt. Das heisst also, dass a und b sich nur um mn zu nähern brauchen, damit eine Auswärtsdrehung der Processus vocales bis zu d und e ohne Anspannung der Ligamenta vocalia zustande kommt. Für einen grossen männlichen Kehlkopf würde das also die Hälfte von mn , d. i. ungefähr 2 mm sein. Der permanente Trachealzug würde nach dieser schätzungsweisen Berechnung nur eine Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze um 2 mm zu bewirken brauchen, um eine Glottisweite von 13 mm ohne Spannung der ligamentösen Stimmbänder zu gestatten. Man kann sich vorstellen, dass es, diese Annäherung vorausgesetzt, keine zu schwere Arbeit für den Tonus des Postikus bedeutet, in diesem Falle durch Drehung des Giessbeckenknorpels auch diese Glottisweite bleibend zu erhalten.

Semon (l. c. S. 641) behauptet, dass bei der ruhigen Respiration des Menschen die Stimmlippen in der überwiegenden Mehrzahl (80 pCt.) aller

Fälle nicht die rhythmischen mit den inspiratorischen und expiratorischen Bewegungen des Thorax synchronischen, mehr oder minder ausgiebigen Exkursionen machen, welche auch gegenwärtig noch in vielen Handbüchern beschrieben werden. Nach diesem Autor nehmen die Stimmlippen sowohl während der Inspiration wie während der Expiration eine Mittelstellung ein, welche ihren Ausdruck in der Gestalt eines gleichschenkligen Dreiecks findet, dessen Hypotenusenlänge während beider Phasen der Respiration wenig oder gar nicht wechselt.

Nun muss man Semon beistimmen, dass bei ruhiger Atmung die Stimmbandexkursionen zweifellos gering sind, aber man muss den Begriff der ruhigen Atmung wohl sehr eng fassen, wenn man sagt, dass dabei die Bewegungen ganz oder fast ganz fehlen. Unserer Beschreibung nach präsentiert die vitale Expirationsstellung eine tonische Gleichgewichtslage, die äusserst labil ist, so dass schon leichte Schwankungen ergiebige Abweichungen hervorrufen können. Als Grundlage für diese leichte Beweglichkeit fanden wir das Tuberculum inferius, das durch die respiratorischen Kräfte schwebend fixiert wird. Eben darum glauben wir, dass die expiratorischen Stimmbandbewegungen niemals fehlen können, wenn sie auch so klein sein mögen, dass sie dem blossen Auge entgehen. Dies ist aber die Ausnahme, und bei nicht allzu oberflächlicher Atmung sind sie immer deutlich zu erkennen und sie werden mit Zunahme der Atmungsstärke ausgiebiger. Man muss also annehmen, dass die Postici sozusagen immer bereit sind, um jede vom Trachealzuge erwirkte Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze zu einer entsprechenden Auswärtsdrehung der Giessbeckenknorpel zu benutzen. Ferner darf man annehmen, dass sie als Inspirationsmuskeln bei jeder Vertiefung der Atmung vom Zentrum aus eine entsprechende Tonuserhöhung erfahren.

Bei der Mittelstellung der Stimmbänder, die Semon für die Regel hält, und bei der die Exkursionen sehr klein sind, kann man wahrnehmen, dass die eigentlichen Ligamenta vocalia manchmal leicht konkav nach medianwärts ausgebuchtet sind, wie es auch von Semon richtig gezeichnet ist (l. c. S. 640, Fig. 7). Von einer Anspannung der Stimmbänder kann also jedenfalls nicht die Rede sein, aber diese Konkavität beweist m. E. noch mehr. Denn man kann sie nicht einfach als die passive Folge einer Erschlaffung auffassen, wie sich bei einer tiefen Inspiration erweist. Man sieht dann, dass die Konkavität in einer Weise zunimmt, die den Charakter der aktiven Bewegung an sich trägt, indem die Stimmlippen sich den Seitenwänden des Kehlkopfes anschmiegen, bis sie zuweilen hier zu verschwinden scheinen, so dass die Glottis fast rundlich wird. Auch die stärkste Auswärtsdrehung an sich würde nicht imstande sein, dies zu bewirken, da dabei immer das Ligamentum mehr oder weniger gerade bleiben müsste. Noch weniger kann die Elastizität des Ligamentes selbst dafür verantwortlich gemacht werden, da diese im Gegenteil eine Streckung anstreben würde. Es bleibt also nur übrig, die Kontraktion der Muskel-

fasern in der Stimmlippe mit der inspiratorischen Konkavität der Ligamenta vocalia in Verbindung zu bringen. Wenn wir uns den Faserverlauf des *M. thyreoarytaenoides internus*, um den es sich in diesem Falle handeln muss, von jenem Gesichtspunkte aus ansehen, so können wir uns sehr gut vorstellen, dass er diese Funktionen zu erfüllen hat. Damit stempeln wir diesen *M. internus* zu einem Inspirationsmuskel und stellen ihn also in eine Reihe mit dem Postikus, mit welchem er übrigens auch die Innervation durch den *N. laryngeus inferior* gemein hat.

Diese Auffassung ist der jetzt herrschenden völlig entgegengesetzt, was am besten zu Tage tritt, wenn wir wiedergeben, was Zuckerkandl darüber sagt: „Hinsichtlich der Wirkung des Thyreoarytaenoides stimme ich völlig mit H. Meyer überein, nach dessen Angabe bei Zusammenziehung des Muskels der hintere Ansatzpunkt des Stimmbandes dem vorderen Ansatzpunkte desselben gegenübergestellt, die Stimmritze geschlossen und tiefer gelegt wird. Die untere, dem Stimmbande entsprechende Portion des Thyreoarytaenoides verdichtet bei seiner Zusammenziehung das Band und adaptiert es dem jeweiligen Tonregister.“

„Dass der *Musculus vocalis* das Stimmband zu spannen berufen ist“, sagt Z. weiter, „beweist schon seine Lage in einer Falte, deren Tätigkeit nicht auf Entspannung gerichtet sein kann, ferner der Umstand, dass er ja auf die schon vorher von seiten des *Cricothyreoideus* gedehnte Stimmmembran einzuwirken berufen ist. Es ist sehr wahrscheinlich, dass der *Cricothyreoideus* mit dem Stimmbandmuskel gleichzeitig in Wirksamkeit tritt, worauf auch schon die innige Verwachsung beider hinweist. Auch der *Musculus arytaenoides* dürfte hierbei in Kontraktion geraten, dessen Verbindung mit dem Thyreoarytaenoides (oberflächliche Schicht) einen fast vollständigen Sphinkter um die Glottis bildet. Die genannten drei Muskeln repräsentieren beim Zusammenwirken eine relativ nicht unbedeutende Kraft als Glottisschliesser, und dies ist begreiflich, da sie dem von der Lunge her auf die Stimmbänder herandrängenden Luftstrom Widerstand zu leisten haben.“

Ich muss gestehen, dass mir die Bemerkung Zuckerkandl's über die Lage in einer Falte, deren Tätigkeit nicht auf Entspannung gerichtet sein könne, nicht sehr klar ist. Denn für die Beurteilung der Wirkungsweise eines Muskels kann m. E. nur das gegenseitige Verhältnis seiner Ansatzpunkte bestimmend sein. Nun ist beim Thyreoarytaenoides dieses Verhältnis nicht nur ein sehr verwickeltes, sondern mit Ausnahme der als *M. vocalis* bekannten inneren Portion auch ein sehr variables. Jedenfalls liegen aber alle Muskelfasern immer lateralwärts vom Ligamentum vocale und heften sich am Schildknorpel nach aussen von der Medianlinie an. Der Ansatz am Giessbeckenknorpel findet nur für den kleinsten Teil am *Processus vocalis* statt, während der überaus grösste Teil der Faserbündel nach unten und nach aussen davon inseriert. Ich kann mir nur vorstellen, dass die Kontraktion dieser grössten Muskelportion den Stellknorpel nicht

nur nach vorn und unten, sondern auch nach aussen ziehen muss. Wie eine derartige Wirkung eine Anspannung des Stimmbandes bewirken sollte, ist mir nicht klar.

Am ehesten liesse sich noch die Kontraktion der als *M. vocalis* unterschiedenen inneren Portion mit der herrschenden Auffassung vereinbaren. Wohl hat C. Ludwig behauptet, dass die Fasern dieses Muskelteiles schief gegen den freien Rand des Stimmbandes treten sollten, „à la manière des barbes d'une plume“, wie Bataille es ausdrückt, aber diese Anordnung, die gerade ein Nachaussenziehen des Bandes voraussetzen würde, trifft nicht zu. Luschka (Kehlkopf S. 121) hat sich wenigstens davon überzeugen können, dass alle dem freien Rande des Stimmbandes angehörigen Muskelfasern der ganzen Länge dieses Bandes folgten und sich vom Schildknorpel bis zur *Cartilago arytaenoidea* erstreckten. Nun kann man sich zwar vorstellen, dass das elastische Band, das diesen Fasern der Länge nach anliegt, durch ihre Kontraktion verkürzt wird, aber nicht, dass es dadurch angespannt wird, da eine Verkürzung auf elastische Gebilde nur entspannend wirken kann. Es ist deshalb wahrscheinlicher, dass diese Muskelportion nicht mit der Spannung, sondern nur mit der Verkürzung des Stimmbandes zu schaffen hat, die erwünscht sein kann, wenn durch die inspiratorische Annäherung der vorderen und hinteren Ansatzpunkte des Stimmbandes eine Erschlaffung eintritt. Man kann sich denken, dass eine Anpassung an die wechselnden Verhältnisse leichter und schneller durch ein tonisches muskulo-fibroelastisches, als einfach durch ein fibroelastisches Band bewerkstelligt wird. Wenn man sich seinen Tonus vom Inspirationszentrum aus reguliert denkt, kann man sich vorstellen, dass das Band den *Processus vocalis* beim Auswärtsdrehen leitet, wie man ein Pferd durch den Zügel lenkt, indem man diesen anspannt, ohne an ihm zu ziehen.

Die Betrachtungen Zuckerkandl's über den *Thyreoaerytaenoideus* als Teil eines sogenannten *Sphincter glottidis* scheinen mir ebenso wenig einleuchtend zu sein. Nach ihnen würde der Muskel nur ein durchaus willkürlicher sein können, der der Lautbildung dient, — denn würde er sich unwillkürlich kontrahieren können, so würde das eine fortwährende Lebensbedrohung bedeuten. Aber man findet diesen Muskel nicht nur beim Menschen, der diese Lautbildung ausgebildet hat, sondern — und zwar zuweilen sehr kräftig entwickelt — bei Tieren, die fast niemals einen Laut von sich geben. Ueberhaupt kann man sagen, dass die Landtiere viel eher eines Wärters bedürfen, der den Zugang zu den Lungen immer geöffnet hält als einen Pfortner, der immer bereit steht, um diesen Zugang abzuschliessen. Zweifellos lässt sich auch vom anatomischen Gesichtspunkte aus noch manches gegen die Vorstellung Zuckerkandl's anführen, aber ohne hierauf näher eingehen zu wollen, scheint es mir doch unverkennbar, dass bei seiner Vorstellung zuviel der Gedanke an die Stimmbildung im Vordergrund gestanden hat.

Mir scheint es, als ob die Beweisführung Zuckerkandl's allzu sehr

in dieser Vorstellung befangen ist. Denn es würde doch näher liegen, die respiratorischen Bewegungen, die man an den Stimmlippen sieht, an erster Stelle mit dem Muskel in ihrem Inneren in Zusammenhang zu bringen und diesen also als Atmungsmuskel zu betrachten. Nur wenn sich hierbei Schwierigkeiten ergeben sollten, könnte man an zweiter Stelle daran denken, dass der Thyreoarytaenoideus alle diese unwillkürlichen Bewegungen passiv über sich ergehen liesse, um, nur dem Willen gehorchend, zur Lautbildung in Funktion zu treten. Ausserdem muss es von vornherein unwahrscheinlich sein, dass die zweifellos sehr starke Spannung der Stimmbänder, die für die Bildung der hohen Töne unbedingt nötig ist, direkt auf die Kraft dieses relativ kleinen Muskels zurückzuführen sein soll.

Ein Blick auf unsere Fig. 1 lehrt uns, wie der Atmungsdruck sich bei den Inspirationsvorgängen verhält. Wir dürfen nämlich annehmen, dass die Erweiterung der Glottis völlig parallel verläuft mit der Erweiterung des Brustkastens durch Vermittelung des Trachealzuges. Die Kurve, die in unserer Fig. 1 die Hebung des Sternums darstellt, kann also zugleich als graphische Aufzeichnung dieser Glottiserweiterung gelten. Wir sehen, dass von *b* aus, entsprechend dem Augenblicke, wo am Ende der Expiration atmosphärischer Druck herrscht und also die tiefste, vitale Expirationsstellung besteht, die obengenannte Erweiterung einsetzt und gleichmässig weiter verläuft. Offenbar tritt die Luft anfänglich nicht eben so geschwind zu, wie der Brustkasten sich erweitert, denn der inspiratorische Druck steigt. Das dauert an, bis die Glottiserweiterung ungefähr zu zwei Dritteln vollendet ist. Jetzt hat der Inspirationsdruck seinen höchsten Punkt erreicht und fängt an abzunehmen, während die Erweiterung noch fortgeht. Im Momente, wo die Glottis am weitesten ist, ist der Atmungsapparat völlig mit unter atmosphärischem Drucke stehender Luft gefüllt.

In meiner Arbeit über das Spiel der Nasenflügel (Pflüger's Archiv, Bd. 120), habe ich auseinandergesetzt, dass durch den inspiratorischen negativen Druck automatisch der Zugang in der Nase verkleinert wird. Etwas ähnliches würde man sich auch mit Bezug auf die Epiglottis denken können. Da nämlich der Engpass, den diese mit der Pharyxwand bildet, die Ursache dafür sein muss, dass der negative Druck im Vestibulum laryngis bedeutend stärker sein muss als im Mesopharynx, so ist es denkbar, dass auch dieser Zugang automatisch verengt wird. Solange der Inspirationsdruck anschwillt, muss dann auch diese Verengerung, gleichwie diejenige am Naseneingange, zunehmen. Bei der Druckabnahme wird sich der Kehildeckel dann wieder aufrichten müssen und nun hat der Zustrom durch die sich noch immer erweiternde Glottis bald sein Ende erreicht. Es herrscht wieder atmosphärischer Druck im Atmungsapparat, aber jetzt bei stärkster inspiratorischer Erweiterung.

Wenn der *M. thyreoarytaenoideus* hierbei mit dem *Cricoarytaenoideus posticus* zusammenwirkt, so hat er zweifellos eine sehr bedeutende Rolle zu erfüllen. Diese Rolle besteht darin, dass er ein Hindernis für die zutretende Luft aus dem Wege räumt und man kann fragen, warum dies

Hindernis denn überhaupt da ist. Dies wird uns aber erst dann deutlich werden, wenn wir das weitere Verhalten der Stimmbänder ins Auge fassen.

Unmittelbar nachdem der atmosphärische Druck bei Inspirationsstellung aufgetreten ist, d. h. ohne dass, wie aus der Druckkurve erhellt, sich eine Pause dazwischenschiebt, fängt die Expiration an. Die Luft, die durch den zusammenfallenden Brustkasten unter erhöhten positiven Druck gebracht wird, beginnt abzuströmen. Zunächst findet diese die weit geöffnete Glottis als Abzugsöffnung vor sich, aber da im Anfange der Expirationsdruck noch sehr niedrig ist, ist die Menge der abströmenden Luft relativ nicht gross. Diese Menge wird nämlich berechnet nach der Formel $OV \sqrt{2g(H-h)}$, in welcher O die Grösse der Oeffnung darstellt, durch welche die Luft äbströmt, während H der grössere Druck an der einen, h der kleinere Druck an der anderen Seite der Oeffnung und g die Beschleunigung durch die Schwerkraft bedeutet. Es leuchtet nun ein, dass wenn O auch relativ gross sein würde, der ganze Wert doch nicht übermässig ist, solange nur $H-h$ relativ klein bleibt.

Der Expirationsdruck nimmt aber vom Anfange der Ausatmung an schnell zu, sodass schon am Ende des ersten Drittels dieser Phase sein höchster Punkt erreicht ist. Das bedeutet also eine Zunahme des Wertes $H-h$ in obenstehender Formel und wenn nur diese Abänderung stattfinden würde, so müsste dies eine bedeutende Vergrösserung der Luftmenge, die in der Zeiteinheit durch die Glottis tritt, zur Folge haben. Aber in demselben Moment, in dem die Expiration beginnt, setzt auch eine Verengung der Glottis, also eine Verkleinerung des Wertes O in obengenannter Formel, ein.

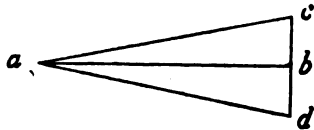
Dies kann uns nach unseren vorangehenden Betrachtungen nicht überraschen, da schon die elastische Gleichgewichtslage des Kehlkopfes auf die Glottisverengung gerichtet ist, wie die Kadaverstellung uns lehrt. Sobald die Tonuserhöhung der Inspirationsmuskeln aufhört, müssen daher die den Larynx zusammensetzenden Teile zurücksinken in eine Stellung, die eo ipso mit einer Annäherung der Stimmbänder verbunden ist. Wir können das mit anderen Worten ausdrücken, indem wir sagen, dass die passive Bewegung des elastischen Kehlkopfapparates die expiratorische Glottisverengung mit sich bringt.

Nach Anfüllung der Lungen steigt das erschlaffende Diaphragma wieder in die Höhe, wodurch der Trachealzug seine inspiratorische Verstärkung allmählich verliert. Das angespannte Ligamentum conicum kann sich zusammenziehen und damit den Ringknorpelbogen heben, unterstützt durch die elastische Hinterwand der Trachea, die die Ringknorpelplatte in entgegengesetzter Richtung zu bewegen sucht. Der ganze Knorpel beschreibt solcherweise eine Drehbewegung, wahrscheinlich um seinen Processus marginalis als fixen Punkt (Fig. 3). Das bedeutet für den hinteren Ansatzpunkt des Stimmbandes c eine Bewegung nach hinten und vielleicht ein wenig nach unten. Letztgenannte Teilbewegung des Stimmbandes nach unten wird, wenn sie vorhanden ist, jedenfalls überkompensiert durch einen

Zug des Schildknorpels, der im Krikothyreoidealgelenk angreift und dieses mitsammt der Ringknorpelplatte und den hinteren Stimmbandansätzen hinaufzieht. Die elastischen Verbindungen des hinteren Schildknorpelteiles mit Pharynxwand und Zungenbein, die bei der Inspiration gedehnt waren, arbeiten in dieser Richtung. Der vordere Schildknorpelteil senkt sich teils infolge der Kontraktion des Lig. conicum, teils infolge Hebung des hinteren Teiles, während möglicherweise das Tuberculum inferius durch den M. sternothyreoideus am Aufsteigen behindert wird. Diese auf elastische Verhältnisse zurückzuführende Bewegung muss man sich, wie wir gesehen haben, unterstützt und zu einer tonischen umgestaltet denken durch eine expiratorische Tonuserhöhung des Laryngopharyngeus und des Cricothyreoideus.

Um sich die Bedeutung dieser Schaukelbewegung des Schildknorpels für die Glottis vorzustellen, muss man sich denken, dass der vordere Stimmbandansatz *a* (Fig. 3) um das Tuberculum inferius *o* als Zentrum einen Bogen nach unten beschreibt. Es ist aber klar, dass dieser Bogen derartig gerichtet ist, dass *a* zugleich nach vorne rückt und sich vom hinteren Ansatzpunkt des Stimmbandes *c* entfernt. Die beiden Kehlkopfknorpel wirken also, indem sie sich mit ihrer Vorderseite nähern, zu-

Figur 5.



sammen, um den Abstand zwischen *a* und *b* zu vergrößern. Dabei kommt, wie auseinandergesetzt wurde, eine Verschiebung der beiden Knorpel in ihren Gelenken gegen einander zustande. Unterstützt wird dies durch die Kontraktion der Portio obliqua des Cricothyreoideus, wodurch der Ringknorpelansatz des Stimmbandes noch mehr nach hinten und der Schildknorpelansatz noch mehr nach vorne rückt. Die Gesamtheit der Kehlkopfbewegungen ist aber, soweit sie passiv sind, der vorangehenden Inspiration und soweit sie auf einer Muskelkontraktion beruhen, der jeweiligen Expiration proportional zu stellen. Man darf also annehmen, dass das Auseinanderrücken von *a* und *b*, bei ruhiger Atmung der Stärke der Expiration entspricht.

Dieser Schluss gründet sich auf der Annahme, dass die Kehlkopfbewegungen bei der Ausatmung in allen Teilen in gleicher Richtung zusammenwirken. Soll dies aber zutreffen, so muss die Bedingung erfüllt sein, dass beim Anfang der Expiration der hintere Stimmbandansatz gleich hoch oder höher steht als der vordere. Ein Blick auf obenstehende Fig. 5 wird das deutlich machen.

Es stellen hierin *a* die vordere und *b*, *c* und *d* die hintere Anheftung des Stimmbandes bei verschiedenen Stellungen dar, die in der Richtung *d e* ansteigt. Ohne Weiteres ist es klar, dass dieses Ansteigen von *b* und *c*

aus eine Vergrösserung, dagegen von d aus eine Verkleinerung des Abständen von a bewirken muss. Nur bei Stimmbandstellungen, wie sie durch ab und ac dargestellt werden, kann also von einem Zusammenwirken des Ansteigens in gleicher Richtung mit der übrigen Bewegung des Kehlkopfes die Rede sein. Bemerkt muss werden, dass die expiratorische Senkung des vorderen Stimmbandansatzes dem relativen Hochstand des hinteren Ansatzes zu Gute kommt.

Wir stehen jetzt vor der Frage, welche Bedeutung das expiratorische Auseinanderrücken der vorderen und hinteren Stimmbandansätze für die Glottis hat. Dabei muss man eingedenk sein, dass der Beginn der Expiration zugleich auch das Ende der Inspiration und also das Verschwinden der Tonuserhöhung der Inspirationsmuskeln in sich schliesst. Der *M. thyreo-hyoideus* aussen und der *Posticus* und *Thyreoarytaenoidus* innen befinden sich zwar noch in der Inspirationsstellung wie der Kehlkopf überhaupt, jedoch schon in erschlafftem Zustande. Die Kräfte, die diese Stellung aktiv hervorgerufen haben, sind somit nicht mehr wirksam und die Expirationsbewegung findet kein Hindernis mehr. Sie hat also nur zur Aufgabe, die Stellungsänderung herbeizuführen, hat aber nicht nötig, Muskelkräfte zu überwinden.

Der *Processus vocalis* befindet sich, je nach der Tiefe der vorangehenden Inspiration, mehr weniger nach aussen gedreht und das Stimmband bildet hierbei einen nach innen geöffneten stumpfen Winkel. Der ligamentös-muskulöse Schenkel, der zum vorderen Ansatz führt, ist entweder gerade, sodass das Stimmband eine gebrochene Linie bildet oder, namentlich bei kräftigeren Atembewegungen, nach aussen gebogen. Wenn jetzt der vordere und der hintere Stimmbandansatz sich von einander entfernen, wird von beiden Stellen aus ein Zug ausgeübt, der auf den *Processus vocalis* gerichtet ist. War das *Ligamentum vocale* gebogen, so wird es an erster Stelle gestreckt werden, was ein Nachhinterücken des Stimmfortsatzes in sich schliesst. Nachdem das Stimmband aber solcherweise angespannt worden ist, wird es beim weiteren Auseinanderrücken der Stimmbandansätze diese medianwärts zu ziehen suchen. Das *Cricarytaenoideal*gelenk macht es möglich, dass diesem Streben Folge geleistet werden kann, indem der Giessbeckenknorpel nach einwärts gedreht wird. Greifen wir jetzt zurück auf den Satz, nach welchem wir das Auseinanderrücken der Stimmbandansätze der Grösse der Ausatmung proportional stellen zu können glaubten, so können wir das Gleiche für die hierzu in geradem Verhältnis stehende Einwärtsbewegung des *Processus vocalis* annehmen. Dann aber dürfen wir auch die hieraus resultierende Verkleinerung der Glottis der Stärke der Expiration direkt proportional annehmen.

Die Stärke der Expirationskraft ist in jedem Momente zu bemessen nach dem Druck, unter welchem die aus den Lungen ausströmende Luft steht. Die Expiration hängt aber auch ab von dem Widerstand, der sich dem Ausströmen der Luft entgegensetzt, sodass wir sie ausdrücken können

durch die Differenz der Druckgrößen, durch welche die Geschwindigkeit des Expirationsstromes bestimmt wird. Diese wird, wie schon bemerkt wurde, berechnet nach der Formel $\sqrt{2g(H-h)}$, wobei mit Bezug auf die Glottis die Werte H und h die Druckgrößen zu beiden Seiten dieses Spaltes bedeuten.

Der grössere Druck in der Luftröhre H ist ein in hohem Grade wechselnder Wert, da die Atmung bekanntlich wohl die inkonstanteste aller körperlichen Funktionen darstellt. Sowohl psychische wie physikalische Momente sind hier wirksam und es gehört nicht viel dazu, um eine bedeutende Abänderung des Atmungsdruckes zu bewirken. Bezeichnend in dieser Beziehung ist die Bemerkung Ewald's als er die Kurve des Atmungsdruckes seines Haushundes, einer Dogge, registrierte. „Ich brauchte, schreibt er, nur aufzustehen oder mein Taschentuch hervorzuziehen um sofort für ein oder zwei Atemzüge eine Verstärkung des Druckes hervorzurufen.“ In meiner Arbeit über die Rolle des kavernen Gewebes in der Nase (dieses Archiv 30. Bd., 1. Heft) habe ich betont, dass der Wert h in obenstehender Formel sich im grossen und ganzen den Veränderungen von H anpasst. Nun kamen wir im Vorangehenden zu der Schlussfolgerung, dass die Glottisweite sich mit der Stärke der Expiration ändert in dem Sinne, dass jede Verstärkung dieser eine proportionale Verengung der Glottis zur Folge hat. Die Glottisweite ist also umgekehrt proportional zu stellen dem Werte $H-h$, nach welchem die Expirationsbewegung berechnet wird. Das hat also zur Folge, dass die Menge der Luft, die in der Zeiteinheit durch die Glottis tritt, ausgedrückt durch die Formel $O\sqrt{2g(H-h)}$, worin O die Glottisweite darstellt, sich stets mit dem Luftdrucke in der Trachea H ändert. Aber während $H-h$ in gleichem Sinne wie H zu- und abnimmt, ist dies bei O in umgekehrtem Sinne der Fall, sodass z. B. eine Vergrösserung von H eine entsprechende Verkleinerung von O in sich schliesst. Die Folge muss sein, dass in der Zeiteinheit im grossen und ganzen bei verschiedener Atmungstiefe die Luftmenge, die durch die Glottis abströmt, sich gleich bleibt. Die Vorrichtung der Stimmlippen sorgt also automatisch dafür, dass eine Verstärkung der Atmung in eine proportionale Verlängerung der Expiration umgewandelt wird und damit wird die Gleichförmigkeit der Expirationskurven erklärt.

Diese Funktion der Stimmlippen ist vom physiologischen Standpunkte von der höchsten Bedeutung, denn ohne eine veränderliche Glottis würde die Menge der in der Sekunde expirierten Luft einfach mit der Atmungsstärke zu und abnehmen. Die Expiration würde dann, ob viel oder wenig Kraft zur Atmung verwendet wird, immer in demselben Tempo stattfinden. Da aber der Wert einer Expiration für den Gaswechsel in den Lungen sicher nicht dem Expirationsdrucke, sondern viel eher der Expirationsdauer proportional zu stellen ist, so würde die Kraft, die auf die stärkere Inspiration verwendet wird, zum guten Teile verloren gehen. Diese Kraft aber entstammt, soweit die Ausatmung passiv ist, der Wirksamkeit der Inspirationsmuskeln. Eine nutzlose Belastung dieser Muskeln, deren Tonus

etwa tausendmal pro Stunde schwankt, würde einen enormen Kraftverlust bedeuten, der der Atmung und damit dem ganzen Organismus zum Schaden gereichen müsste. Die sich automatisch verengende Glottis schont die Kräfte und bewirkt, dass die so stark wechselnde Atmung im Allgemeinen nicht ermüdet. Ihr haben wir es zu danken, dass die für die Atmung aufgewandte Kraft, sie möge für jede einzelne Atmung noch so stark wechseln, sich in der Zeit doch ungefähr gleich bleibt. Aus dieser natürlichen Vorrichtung gegen ein allzu leichtes Abströmen der Ausatemungsluft können wir eine Lehre entnehmen, wenn wir genötigt sind, künstlich eine Zu- und Abfuhröffnung für die Ausatemungsluft anzulegen. Die Klinik hat uns gelehrt, dass selbst sehr kleine Öffnungen noch genügend Luft zu den Lungen zutreten lassen können, während unser Raisonnement lehrt, dass eine gewisse Enge für die Ausatemung nützlich ist. Vom physiologischen Standpunkte ist somit das Bestreben, beim Anlegen einer Trachealöffnung die grösstmögliche Kanüle einzuführen, nicht zu billigen. Im Gegenteil muss von unserem Gesichtspunkte betrachtet, die kleinste Kanüle, die dem Zwecke genügt, am besten sein. Einen völligen Ersatz für die ausgefallene Glottiswirkung könnte nur eine Vorrichtung am Röhrchen geben, die automatisch jede Verstärkung des Expirationsdruckes mit einer entsprechenden Verengerung beantworten würde. Erst dadurch würden auch die kräftigeren Atembewegungen völlig zu ihrem Rechte kommen können und keine Ermüdung herbeiführen. Man wird einsehen, dass eben nur eine automatische und noch dazu sehr leichte Anpassung, die völlige Ausnutzung der zur Atmung angewandten Kraft gewährleisten kann. Aber allein die leichte Beweglichkeit der Stimmbänder und ihre direkte Abhängigkeit vom Trachealzuge verbürgt, wie wir ausgeführt haben, eine derartige Anpassung. Wir können also den Schildknorpelbewegungen, die bei der Expiration zur Wirkung kommen, nur eine mithelfende, sekundäre Rolle zuschreiben. Damit soll nicht gesagt sein, dass wir diese Bewegungen nur als Mittel zur Fixation betrachten und uns Ewald anschliessen (Heymann's Handb. I. 1. S. 196), wenn er schreibt: „Es ist sicherlich richtig, dass sich eigentlich nur der Ringknorpel am Schildknorpel bewegt und nicht umgekehrt der Schildknorpel eine Drehung zum Ringknorpel hin ausführt (Jelenffy, Schech u. A.). Denn der Schildknorpel ist durch die an ihm befestigten Halsmuskeln fixiert und der Ringknorpel dagegen sehr leicht beweglich“. Wir haben gesehen, dass wir sicherlich auch eine Drehung des Schildknorpels annehmen müssen, und zwar unter dem Einflusse der an ihm befestigten Muskeln. Der vordere Stimmbandansatz wird dadurch also nicht einfach fixiert, sondern gestellt, und zwar so, dass ein Zusammenwirken mit den Bewegungen des hinteren Stimmbandansatzes stattfindet. Dieses Zusammenwirken besteht, wie wir sahen, bei der Expiration in einem Zug, der von beiden Seiten aus auf den Processus vocalis gerichtet ist. Wir betrachten aber den Zug von hinten aus als den primären und den von vorne aus als den ebenso nötigen, aber doch an zweiter Stelle kommenden aktiven Gegenzug.

Wir glauben für diese Auffassung eine Stütze zu finden in den sogenannten perversen Stimmbandbewegungen, bei denen inspiratorisch eine Verengung und expiratorisch eine Erweiterung der Glottis eintritt. Wenn man sich nämlich die Fig. 5 ansieht, so ist es deutlich, dass eine Stimmbandstellung, wie sie durch die Linie *a d* dargestellt wird, imstande ist diese Erscheinung ungezwungen zu erklären. Denn es ist ersichtlich, dass in diesem Falle das Aufsteigen des hinteren Ansatzes in der Richtung *d e*, wie es bei der Expiration erfolgt, eine Annäherung der Stimmbandansätze bewirken muss, wodurch also die Gelegenheit für das Auseinandergehen der Stimmbänder gegeben wird. Dagegen wird eine weitere Senkung von *d*, wie sie mit der Inspiration verbunden ist, eine Vergrößerung des Abstandes von *a* und somit eine Glottisverengung hervorrufen müssen. Ob nun dieser Punkt *a* unter diesen Umständen in der gewöhnlichen Weise mit *d* zusammenwirkt oder nicht, kann an der Hauptsache der Erscheinung nichts ändern. Es ist also offensichtlich, dass wir die Bewegung des hinteren Ansatzes als die Hauptbewegung betrachten müssen.

Ich gestehe, dass meine Erklärung der perversen Stimmbandaktion noch nicht als definitive zu betrachten ist und deshalb weniger geeignet ist, als Beweisgrund zu dienen. Ich habe aber ein paar derartige Fälle gesehen und genau beobachtet und fand bei ihnen die Erscheinung des angehaltenen Atems, wie sie namentlich bei Angstzuständen vorkommt, stark ausgesprochen. Da aber liegt es auf der Hand, einen krampfhaften Inspirationszustand mit permanentem Tiefstand von Luftröhre mitsamt dem Ringknorpel anzunehmen. Die ganze Erscheinung, wie sie u. a. von Semon unter dem Namen von inspiratorisch funktionellem Stimmritzenkrampf (Heymann's Handb. I. 1. S. 753) beschrieben ist, lässt sich von diesem Gesichtspunkte aus begreifen, ohne dass man nach einer fernliegenden Erklärung zu suchen hat.

Wenn wir den Kehlkopfmuskeln, die bei der Ausatmung mitwirken, nur eine sekundäre Bedeutung für die expiratorische Stimmbandbewegung zuerkennen, so meinen wir nicht nur die an der Aussenseite angreifenden Muskeln. Auch die Funktion des Cricoarytaenoides lateralis, der von hinten aus im Gegensatz zum Laryngopharyngeus und Cricothyreoides, die vom vorderen Stimmbandansatz aus die Glottis beeinflussen, auf den Processus vocalis einwirkt, scheint uns eine nebensächliche zu sein. Denn da die expiratorische Bewegung der Ringknorpelplatte dadurch, dass sie den ganzen Giessbeckenknorpel mit sich nimmt, eine an sich so grosse Bedeutung für die Stimmbandstellung haben muss, kann dieser Lateralis dabei nur als Hilfsmittel eine Rolle spielen. Man kann sich seine Wirkung nur während der Expiration denken und man muss daher glauben, dass er während dieser Atemphase eine Tonusverstärkung erfährt. Am besten würde man sich das denken können durch Vermittelung des Ramus externus des N. laryngeus superior, der auch die anderen expiratorischen Kehlkopfmuskeln, nämlich Laryngopharyngeus und Cricothyreoides, versorgt. Aber obwohl ein dünner Zweig dieses motorischen Nerventeils in der Richtung

zum *Lateralis* hinzieht, diesen Muskel überschreitend oder ihn durchbohrend, scheint das doch nicht der Fall zu sein. Luschka (Kehlkopf S. 160) schreibt wenigstens: „Chr. Ernst Bach, welcher diesen Nervenzweig schon gesehen zu haben scheint, glaubt sein Ende in den *M. cricoarytaenoideus lateralis* verlegen zu müssen, während doch eine mit der nötigen Sorgfalt angestellte Zergliederung, bei welcher man zur Aufhellung des Zellstoffes die Essigsäure nicht entbehren kann, sicher zur Ueberzeugung führt, dass es sich nur um die Perforation dieses Muskels handeln kann“. Ob spätere Untersuchungen noch nach der einen oder anderen Richtung entschieden haben, ist mir nicht bekannt.

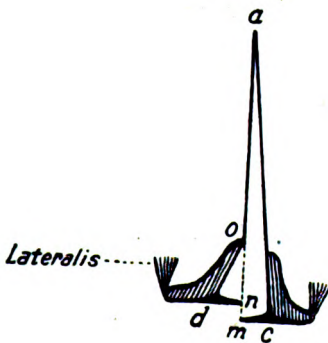
Man muss annehmen, dass der Tonus des *Lateralis* imstande ist, den Giessbeckenknorpel derart zu drehen, dass dessen *Processus vocalis* sich der Medianlinie nähert. Aber dabei muss vorausgesetzt werden, dass der stärkere Antagonist, d. h. der *Posticus*, dies gestattet, was eben nur nach Ablauf seiner inspiratorischen Tonuserhöhung denkbar ist. Jedenfalls hat dann aber der *Lateralis* noch den permanenten Tonus, der dem *Posticus* als Inspirationsmuskel zukommt, zu überwinden und in diesem Sinne hat er als Hilfsmuskel für die expiratorische Stimmbandbewegung sicher seine Bedeutung. Man kann sich leicht vorstellen, dass der *Processus muscularis* des Giessbeckenknorpels zwischen *Posticus*- und *Lateralis*zug in Schwebelage gehalten wird, dergestalt, dass während der Inspiration der erste, während der Expiration aber der zweite überwiegt. Diese abwechselnde Tonuschwankung kann aber, wie man annehmen darf, nur eine Drehung des Giessbeckenknorpels an sich, d. h. wenn er freibeweglich ist, zustande bringen. Daher ist die Grundbedingung für diese Drehung bei der Inspiration eine genügende Annäherung, bei der Ausatmung ein entsprechendes Auseinandergehen der vorderen und hinteren Stimmbänderansätze.

Jedenfalls kann aber der *Lateralis* gleichwie der *Posticus* nur Bedeutung haben solange der Giessbeckenknorpel überhaupt drehen kann. Diese Drehung aber ist gebunden, wie im Anfang dieser Arbeit bemerkt wurde, an die Lage des *Processus articularis* dieses Knorpels auf dem lateralen Teile der Gelenkfläche des Ringknorpels. Dabei sind, wie Luschka bemerkt, die beiden Gelenkflächen noch am meisten kongruent, wodurch auch die für die Drehung nötige leichte Verschieblichkeit der Flächen gegeneinander gegeben wird. Die *Ligamenta cricoarytaenoidea* der beiderseitigen Stellknorpel sind dabei lateralwärts angespannt und liegen ihrer ganzen Länge nach dem Oberrande des Ringknorpels an, wodurch die *Regio interarytaenoidea* gebildet wird. Das Vorhandensein dieser *Regio* ist eine *conditio sine qua non* für die Drehbewegung des Stellknorpels und charakteristisch für alle respiratorischen Glottisstellungen. Damit wird also zugleich gesagt, dass der *Lateralis*, der an diese Drehbewegung gebunden ist, ausschliesslich als Respirationsmuskel betrachtet werden kann.

Es leuchtet ein, dass die Glottisverengung, wie wir sie als die notwendige Folge des Auseinandergehens der vorderen und hinteren Stimmbänderansätze bei der Expiration beschrieben haben, in der Kadaverstellung,

wie sie in Fig. 2 dargestellt wird, ihr Ende finden muss. Denn diese Verengerung beruht ganz auf der Streckung der gebrochenen Linie, welche durch die Auswärtsdrehung des *Processus vocalis* gebildet wird. Wenn der *Processus* einmal in der geraden Linie angelangt ist, die man sich zwischen vorderem und hinterem Stimmbandansatz gezogen denken kann, so kann weder ein Zug von vorne noch auch von hinten aus eine weitere Annäherung zur Medianlinie bewerkstelligen. Insofern aber die Einwärtsdrehung des *Processus vocalis* auf der Wirkung des *Lateralis* beruht, ist sie nicht auf jene Grenze beschränkt. Eine Kontraktion des Muskels kann sehr gut auch über jene Grenze hinaus ihre Wirkung entfalten, wenn diese sonst nicht behindert wird. Bei der gewöhnlichen Expiration unter physiologischen Umständen ist eine derartige Behinderung aber gegeben, indem die Anspannung des Stimmbandes sich dem Weitergehen des *Processus* widersetzt. Diese Spannung kann nur aufgehoben werden durch eine An-

Figur 6.



näherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze, also durch eine Inspirationsstellung. Eine Stimmbandstellung, bei der der *Processus vocalis* über die gerade Linie hinaus medialwärts steht, erfordert also zu gleicher Zeit eine Inspirationsstellung des Kehlkopfes und eine Kontraktion des expiratorischen *M. lateralis*. Da sich aber die Kontraktion des *Lateralis* nur während der Expiration denken lässt, kann die Inspirationsstellung des Kehlkopfes nur als ein abnormaler Tiefstand in dieser Atmungsphase gedeutet werden.

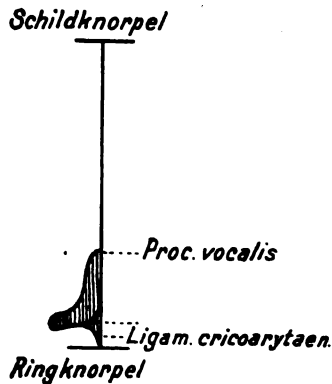
Auf diese Weise lässt sich die abnorme Stimmbandstellung mit Bildung einer sogenannten *Glottis respiratoria*, die als ein Vorstadium der perversen Stimmbandaktion aufgefasst werden kann, erklären (Fig. 6). Es ist leicht einzusehen, dass der *Lateralis* imstande sein wird, den *Processus vocalis* bis in die Medianlinie zu drehen, wenn nur der hintere Stimmbandansatz aus der normalen expiratorischen Stellung, bei der er sich in *c* befindet, fortreicht bis in eine Stellung, die durch *d* angegeben wird. Dabei muss aber der Punkt des Ringknorpels *m* den vorderen Stimmbandansatz *a* bis zu *n* nähern, was nur durch einen stärkeren

Trachealzug als er normaliter während der Expiration herrscht, bewirkt werden kann.

Noch immer besteht hierbei aber eine *Regio interarytaenoidea* und es ist klar, dass der *Lateralis* auf diese keinen Einfluss ausüben kann. Ihre Aufhebung und damit die weitere Verengung der Glottis kann nur dadurch zustande kommen, dass die noch in lateraler Richtung angespannten *Ligamenta cricoarytaenoidea* sich in sagittaler Richtung aneinander schmiegen. Man findet dann nachher die *Ligamenta vocalia*, die medialen Ränder der Giessbeckenknorpel und diese *Ligamenta cricoarytaenoidea* hintereinander in einer geraden Linie liegen, die von den vorderen Stimmbandansätzen nach den hinteren führt (Fig. 7).

Die jetzt linienartige Glottis hat aber mit den respiratorischen Kehlkopfbewegungen, von welchen diese Arbeit handelt, nichts mehr zu schaffen. Denn nunmehr ist alles, was charakteristisch ist für diese sich der Atmung

Figur 7.



so leicht anpassenden Bewegungen, verschwunden. Die permanente, auch am Ende der Expirationsbewegung noch fortbestehende Inspirationsstellung, mit zugehöriger Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze, wodurch die laterale Anspannung der *Ligamenta cricoarytaenoidea* möglich wurde, ist nicht mehr vorhanden. Die laterale Lage der Stellknorpel, die so günstig war für die Drehbewegung, wurde durch eine halbe Luxation in eine mediale umgewandelt, wobei eine Drehung ausgeschlossen ist. Dabei müsste die Kraft, die diesen Knorpel zuvor permanent lateralwärts gezogen und die *Ligamenta cricoarytaenoidea* in dieser Richtung angespannt hielt, überwunden werden. Wenn man fragt, welches diese überwundene Kraft sein kann, so ist m. E. nur eine Antwort möglich, nämlich: der Tonus des *Thyrearytaenoideus*. Den Fasern dieses Muskels, insoweit sie sich an der äusseren Seite des Stellknorpels anheften, kann, wie ich meine, unmöglich eine andere Funktion zugeschrieben werden. Darin erblicke ich den kräftigsten Beweis für unsere Behauptung, dass der *Internus* der Atmung dient und zwar als Inspirationsmuskel und nicht der Phonation.

Uebrigens bedeutet die Bewegung, durch welche die laterale Anspannung der Ligamenta cricoarytaenoidea in eine sagittale verwandelt wird, eine derartige Umwälzung im Stimmbandmechanismus, dass man sie sich schwerlich ohne Gewalt denken kann. Diese Gewalt, d. h. eine die gewöhnliche Kraft relativ bedeutend überschreitende Kraftäusserung, hat Beziehung auf die Expiration, was schon aus der Verlängerung des Stimmbandes bei der Lageveränderung des Ligamentum cricoarytaenoideum hervorgeht. Denn das verlängerte Stimmband muss angespannt gedacht werden, was ein der Expiration zukommendes Auseinanderrücken des vorderen und hinteren Ansatzes voraussetzt. Die dafür nötige, einigermaßen gewaltsame Expiration fällt noch ausserhalb der kräftigsten gewöhnlichen Atembewegung und muss also auf andere als auf die gewöhnlichen Respirationsmuskeln zurückgeführt werden. Es müssen die sogenannten expiratorischen Hilfsmuskeln sein, die dabei willkürlich oder reflektorisch zur Wirkung kommen. Selbst das höchste Hinaufsteigen des Ringknorpels kann deshalb auch nicht die nötige Vergrösserung des Abstandes zwischen den Stimmbandansätzen hervorrufen. Ueberhaupt kann diese Kehlkopfregion hierbei nur eine sekundäre Rolle spielen, da keine der erwähnten Hilfsmuskeln direkt an ihr befestigt sind. Auch die Schildknorpelmuskeln, die der gewöhnlichen Atmung dienen, können nicht in Betracht kommen, sodass nur der einzige am Schildknorpel angreifende expiratorische Hilfsmuskel, der Sternothyreoides, zur Erklärung übrig bleibt. Von ihm muss der Zug ausgehen, während jetzt diejenigen Hilfsmuskeln, die durch Vermittelung des Luftdruckes den Ringknorpel beeinflussen, den Gegenzug abgeben.

Diese Bewegungen, bei denen auch die interarytaenoidealen Muskeln eine Rolle spielen, gehören aber zur Phonation und fallen deshalb nicht mehr in den Rahmen dieser Arbeit. Wir greifen aber auf das dabei vorkommende Lageverhältnis der Stimmbänder zurück, weil dieses als der Ausgangspunkt der respiratorischen Bewegungen zu betrachten ist, wie es vor der Geburt besteht. Bei der ersten Inspiration, die jedenfalls reflektorisch stark beeinflusst wird, tritt, wie man annehmen darf, der Trachealzug mit zugehöriger Senkung des Ringknorpels am ersten in die Erscheinung. Jetzt wird es dem sich kontrahierenden Thyreoarytaenoideus leicht, den Giessbeckenknorpel lateralwärts zu ziehen, derart, dass das Ligamentum cricoarytaenoideum in dieser Richtung angespannt wird. Damit bekommt der sich ebenfalls kontrahierende Posticus die Gelegenheit den Processus muscularis nach unten zu ziehen und zu drehen. Damit ist die inspiratorische Glottis fertig, um unter Mithilfe der weiteren Kehlkopfmuskeln ihr Spiel zu beginnen.

Das nämliche wiederholt sich jedesmal, wenn der Kehlkopf aus der Phonationsstellung, bei welcher die Expiration die erste Rolle inne hat, wieder in die gewöhnliche Respirationsstellung zurücksinkt, bei der die Inspiration die Hauptrolle erfüllt. Im Gegensatz zum Vorgange bei der ersten Einatmung nach der Geburt spielt jetzt aber der permanente

Trachealzug mit. Eben das Fehlen dieses Zuges bei der Geburt macht bei den asphyktisch geborenen Kindern die Kunstgriffe nötig, durch welche sozusagen das Gewicht, wie es in unserer Fig. 2 (Bd. 30, Heft 3) gezeichnet ist, angehängt wird.

Dass dieser Zug auch bei der Phonation noch vorhanden ist, zeigt sich, wenn er pathologisch erhöht ist. Denn daraus resultiert ein Tiefstand des Ringknorpels mit konsekutiver Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze, die bei Phonationsstellung eine kräftige Anspannung der Stimmbänder verhindert. Ein erhöhter Tonus des Internus, der sehr gut zum verstärkten Trachealzuge passt, bekommt dann die Gelegenheit, diese Bänder bogenförmig nach aussen zu krümmen. Solcherweise lässt sich das Glottisbild begreifen, das unter dem Namen der Internusparese bekannt ist. Wir nehmen somit diese Erscheinung, während wir gegen den gebräuchlichen Namen protestieren, für unsere Auffassung von der Wirkung des Thyreoarytaenoides in Anspruch. Ueberhaupt glaube ich, dass das Verkennen der grundlegenden Abstandsveränderungen zwischen vorderen und hinteren Stimmbandansätzen verwirrend auf die Deutung der Funktion der Innenmuskeln des Kehlkopfes gewirkt hat.

Zusammenfassung.

1. Wenn beim Einsetzen der Inspiration der Trachealzug zunimmt, muss zugleich mit der Senkung des Ringknorpelbogens der hintere Stimmbandansatz nach vorn zu bewegt werden.

2. Die gleichzeitige Hebung des vorderen Schildknorpelteils bewirkt ein Nachhinterücken des vorderen Stimmbandansatzes.

3. Der Abstand zwischen den hinteren und den vorderen Stimmbandansätzen wird also bei der Einatmung verkürzt. Dadurch bekommt der sich kontrahierende Postikus die Gelegenheit, den Processus vocalis nach aussen zu drehen. Der sich gleichfalls kontrahierende Internus unterstützt und reguliert diese Drehung.

4. Die Verstärkung des Trachealzuges und die Tonuserhöhung der inspiratorischen Kehlkopfmuskeln und damit auch die von ihnen erwirkte Glottiserweiterung sind der Tiefe der Einatmung proportional zu stellen. Im Moment, wo diese Erweiterung am stärksten ist, ist der negative Druck der durchströmenden Luft, der anfänglich angestiegen war, zugleich mit der inspiratorischen Kraftanwendung vorüber.

5. Die Expiration, die sich unmittelbar anschliesst, fängt mit einer Abnahme des Trachealzuges an, wodurch der Ringknorpelbogen sich wieder hebt, während zugleich der Oberrand der Ringknorpelplatte mit dem hinteren Stimmbandansatz nach hinten überkippt.

6. Zugleich senkt sich der vordere Schildknorpelteil, wobei der vordere Stimmbandansatz um das Tuberculum inferius als Zentrum einen Bogen beschreibt, wodurch er nicht nur nach unten, sondern auch nach vorne rückt.

7. Die vorderen und hinteren Stimmbandansätze entfernen sich also expiratorisch von einander und man darf annehmen, dass solches proportional mit der Tiefe der Ausatmung geschieht.

8. Automatisch, d. h. ohne dass Muskelwirkung dabei eine führende Rolle spielt, wird die Glottis verengt, so dass man auch diese Verengung der Expirationstiefe proportional stellen darf. — Im Momente, wo die Glottisverengung am weitesten fortgeschritten ist, ist der positive Druck der durchströmenden Luft, der anfänglich angestiegen war, wieder auf null herabgesunken.

9. Die physiologische Bedeutung des Kehlkopfes für die Atmung gipfelt in dieser automatischen expiratorischen Verengung der Glottis, da hierdurch die wechselnde, zur Atmung verwendete Kraft in eine entsprechende Verlängerung der expiratorischen Phase umgesetzt und solcherweise einer Kraftverschwendung vorgebeugt wird.

10. Mehrere abnormale Stimmbandstellungen können aus einem pathologischen Tiefstand der hinteren Stimmbandansätze erklärt werden. Man darf daher annehmen, dass normaliter diese Ansätze mit Bezug auf die Trachealachse höchstens bis zum Niveau der vorderen Ansätze herunterrücken.

11. Während des ganzen Lebens wird durch den permanenten Trachealzug eine respiratorische Annäherung der vorderen und hinteren Stimmbandansätze unterhalten, wodurch der bleibende Tonus des Internus in der Lage ist, den Stellknorpel unter Anspannung des Ligamentum cricoarytaenoideum und Bildung einer Regio interarytaenoidea lateralwärts zu ziehen. Nur in dieser respiratorischen Stellung können die Stellknorpel sich leicht drehen und sich unter Mitwirkung des Postikus den Atembewegungen anpassen.

12. Erst wenn willkürlich oder reflektorisch der permanente Trachealzug überwunden ist, kann der Sternothyreoideus das Tuberculum inferius herunter und damit den vorderen Stimmbandansatz nach unten und nach vorne ziehen. Die expiratorischen Hilfsmuskeln, die den Trachealzug ausschalten, fixieren zugleich die hinteren Stimmbandansätze und geben dabei den Gegenzug ab. Der Zug von den vorderen Ansätzen aus luxiert gewissermassen die Stellknorpel, wodurch deren mediale Ränder einander näher rücken, indem die Ligamenta cricoarytaenoidea in sagittaler Richtung angespannt werden. Damit ist die phonatorische Stellung fertig, aus welcher, beim Nachlass der willkürlichen oder reflektorischen Kräfte, wieder von selbst die respiratorische Stellung gebildet wird.

IX. Kleine Mitteilungen.

1.

Zur Kasuistik der seltenen Fremdkörper in der Nase.

Von

Prof. Dr. Otto Seifert in Würzburg.

(Mit 2 Textfiguren.)

In der Bearbeitung des Kapitels: Fremdkörper, Nasensteine und Parasiten in der Nase und ihren Nebenhöhlen¹⁾ habe ich zwar die verschiedenen Wege kurz besprochen, auf denen Fremdkörper in die Nase gelangen, aber in der Hauptsache eine Einteilung nach deren äusseren Beschaffenheit getroffen: 1. Körper mit spitzen und rauben Oberflächen, 2. Körper mit mehr oder weniger glatter Oberfläche.

Zweckmässiger erscheint mir aber jetzt eine andere Form der Einteilung, die sich auf die Art und Weise bezieht, in welcher die Fremdkörper in die Nase gelangen. Dabei ergeben sich dann folgende Gruppen, denen bei der einen oder anderen Gruppe die nach der äusseren Beschaffenheit aufgestellten Unterabteilungen angegliedert werden könnten.

I. Gruppe: Fremdkörper durch eigene Hand in die Nase gebracht, a) mit glatter, b) mit spitzer und rauher Oberfläche.

In diese Kategorie gehört die grosse Zahl der von Kindern in die Nase eingeführten Fremdkörper, welche aus den merkwürdigsten Gegenständen gewählt werden. Siebert²⁾ hat aus den ersten 4 Jahren des Bestehens der unter meine Leitung gestellten Poliklinik für Nasen- und Kehlkopfkrankheiten 14 Fälle von Fremdkörpern (bzw. Rhinolithen) zusammengestellt und darunter einen bisher in der Literatur noch nicht aufgeführten Gegenstand abgebildet. Ein 4jähr. Knabe hatte sich einen Gummisauger von der Form und Grösse, wie er für Puppen benutzt wird, in die rechte Nase gesteckt; es musste auffallend erscheinen, wie der Junge den für eine kindliche Nase sehr grossen und breiten Gummisauger in die Nase hineinpraktizieren konnte. Unsere Sammlung in der Poliklinik hat in der Zwischenzeit noch eine wesentliche Bereicherung erfahren, ohne dass jedoch weitere besonders auffällige Befunde zu verzeichnen wären.

II. Gruppe: Fremdkörper durch fremde Hand in die Nase eingeführt.

Unterabteilungen: a) Beim Spielen oder aus Mutwillen in die Nase gesteckte Fremdkörper.

1) Heymann's Handb. d. Laryngol. u. Rhinol. 1899. Bd. III.

2) Siebert, Ueber Fremdkörper in der Nase und Rhinolithen. Dissert. Würzburg 1909.

b) Bei ärztlichen Manipulationen in die Nase eingeführte und versehentlich dort verbliebene Fremdkörper.

Beispiele für letztere Art der Einführung finden sich mehrfach in unserer Zusammenstellung (S. 553) angeführt. Hierher sind auch die gelegentlich in den Nebenhöhlen, besonders in der Kieferhöhle gefundenen Fremdkörper zu rechnen, wie sie S. 579 in verschiedener Zahl aufgeführt sind.

III. Gruppe: Zufällig in die Nase gelangte Fremdkörper

- a) von den vorderen Naseneingängen aus,
- b) von den Choanen aus.

Eine Illustration zur Unterabteilung a ist der von Betz¹⁾ mitgeteilte Fall, wonach einem Offizier während eines scharfen Rittes ein 2 cm langer dünner Strohhalm in sagittaler Richtung in die linke Keilbeinhöhle eingedrungen war und hier eine fötide Eiterung erzeugt hatte.

Dass von den Choanen aus besonders während des Brechaktes gelegentlich Fremdkörper in die Nase gelangen können (Unterabteilung b) und lange Zeit unbemerkt bleiben, ist bekannt und durch Einzelbeobachtungen illustriert.

IV. Gruppe: Zähne in der Nase (und in der Oberkieferhöhle).

Die Frage, wie die Zähne in die Nasenhöhle gelangen, ist ausführlich besprochen in der zitierten Zusammenstellung S. 584.

V. Gruppe: Infolge eines Traumas in die Nase (Nebenhöhlen) gelangte Fremdkörper.

Hier würden sich als zweckmässige Unterabteilungen empfehlen:

- a) Friedenstraumata,
- b) Kriegstraumata.

Die Zahl der während des Weltkrieges gemachten und in der Literatur niedergelegten Beobachtungen hat schon eine stattliche Höhe erreicht und wird eine zusammenfassende Bearbeitung erst nach Friedensschluss erfahren können.

Zu der Unterabteilung b von Gruppe II meiner vorgeschlagenen Einteilung gehört eine vor kurzem gemachte Beobachtung, die wegen der eigenartigen Begleitumstände einer Mitteilung wert erscheint.

Am 24. 7. 1916 kam ein 36jähr. Herr zu mir mit der Angabe, dass er vor 16 Jahren mit Syphilis infiziert, im Auslande mehrfacher Quecksilberbehandlung unterzogen war und bis vor etwa 2 Jahren keinerlei Krankheitserscheinungen an sich beobachtet hatte. Anfangs 1914 entwickelte sich ein Geschwür am harten Gaumen, das nach Ausstossung mehrerer kleiner Knochenstücke zu einem Loche im harten Gaumen führte, das nach völliger Ausheilung des Geschwürs durch eine Gaumenplatte gedeckt wurde. Behandlung damals mit Salvarsan, Quecksilber und nachträglich Jodkali.

Seit 3 Monaten eitriger, übelriechender Ausfluss aus der Nase, besonders aus der rechten Seite; ein Arzt konstatierte eine raue Stelle im rechten unteren Nasengang und verordnete in der Annahme, dass neuerdings am harten Gaumen eine Knochennekrose sich entwickelt hätte, von neuem eine kombinierte Salvarsan-Quecksilberkur, daran anschliessend eine Jodkur, und als immer noch nicht die angenommene Knochennekrose zur Ausheilung kommen wollte, eine Zittmanns-Kur. Hervorzuheben ist noch, dass zu der Zeit der neuerlich aufgetretenen Nasenerkrankung Wassermann negativ ausfiel.

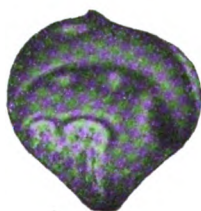
1) Betz, Ver. südd. Laryngol. 14. Mai 1894.

Die lange Dauer dieser Erkrankung, die Erfolglosigkeit jeder spezifischen Behandlung, welche noch durch regelmässige, oft 3—4mal des Tages vorgenommene Nasenspülungen unterstützt wurde, vor allem der intensive, auch der Umgebung in sehr unangenehmer Weise sich bemerkbar machende Fötor brachte den Patienten allmählich in eine ganz verzweifelte Stimmung.

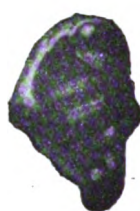
Status 24. 7. 1916: In der Mitte des harten Gaumens eine linsengrosse Perforationsöffnung, gedeckt durch eine gut sitzende Platte.

Im rechten unteren Nasengange übelriechende krümelige Eitermassen. Bei der Sondenuntersuchung fühlte man einen rauen, beweglichen Körper, der möglicherweise einen Knochensequester darstellte. Nach Ausspülung der Nase und Kokainisierung konnte mit der abgebogenen Sonde ein über erbsengrosser, mit Kalkablagerungen überzogener Körper herausgenommen werden, dessen Form und Dicke absolut nicht einem nekrotischen, aus dem harten Gaumen entstammenden Knochenteil entsprach, zumal an einer weniger mit Kalkablagerung bedeckten Stelle eine eigentümliche braunrote Farbe auffiel. Diese Färbung trat aber erst deutlicher hervor, nachdem der extrahierte Körper vollkommen trocken geworden war und die am lockersten aufsitzenden Inkrustationen sich spontan abgelöst hatten. Herr Kollege Michel jr. hatte die Liebenswürdigkeit, durch einen Techniker in der

Figur 1.



Figur 2.



Zahnklinik den fraglichen Körper durchsägen zu lassen, wobei sich ergab, dass er aus Stenz-(Wachs-)Masse bestand. Fig. 1 zeigt den Fremdkörper in toto, Vergr. $\frac{2}{1}$, der Ueberzug mit Kalksalzen lässt sich noch an einigen Stellen gut erkennen, während auf Fig. 2 die Schichtung der Stenz-(Wachs-)Masse darzustellen versucht ist.

Die Erklärung für diese sonderbare Art von Nasen-Fremdkörper ergab sich erst, nachdem dem Patienten das Resultat der Durchschneidung des Körpers vorgelegt und erläutert war.

Der Patient hatte sich vor 5 Monaten von einem bekannten Zahnarzt in einer Grossstadt eine neue Platte anfertigen lassen, da die bis dahin getragene defekt geworden war. Der Zahnarzt hatte einen Wachsabdruck genommen, ohne das Loch im harten Gaumen zu tamponieren und bei der Abnahme der Stenzmasse die Beobachtung gemacht, dass ein Teil der Stenzmasse durch das Loch in die Nase geraten war. Er versuchte, den in die Nase gelangten Teil herauszuholen, aber ohne Erfolg und tröstete den Patienten damit, dass diese geringfügige Stenzmasse keinerlei Schaden bringen könne und gelegentlich ausgeschnaubt werden würde.

Der Patient hatte dieses Vorkommnis völlig vergessen und davon weder den ihn wegen seiner Naseneiterung behandelnden Aerzten noch mir Mitteilung ge-

macht, bis ihn das durchsägte Stück Stenzmasse wieder an den Kunstfehler des Zahnarztes erinnerte.

Es ist dieser Fall in eine gewisse Parallele zu stellen zu dem Falle von Oppenheim¹⁾, wo ein Mann sich vor 12 Jahren durch einen Schuss in den Kopf zu töten versucht hatte. Es wurde eine Zeit lang wegen übelriechenden Ausflusses aus der Nase, da der Patient früher an Syphilis gelitten hatte, Jodkali gegeben, aber ohne Erfolg. Die Eiterung hörte erst auf, nachdem mit der Kornzange eine Kugel aus der Nase entfernt wurde, die bei dem Selbstmordversuch dorthin geraten war.

1) Oppenheim, Berl. klin. Wochenschr. 1893. No. 1.

Aus dem Militär-Hospital in Utrecht, Abteilung für Ohren-, Nasen- und Kehlkopfkrankheiten.

Kugelmantel in der Kieferhöhle.

Von

H. de Groot,
Militärarzt.

(Mit 1 Textfigur.)

H. N., belgischer Soldat, wurde am 27. 4. 1915 ins Hospital aufgenommen. Am 1. 10. 1914 war der Patient in Wavre St. Catharine durch eine Gewehrkugel auf kurzem Abstand (50—100 m) verwundet worden. Unmittelbar nach der Verwundung trat während einiger Minuten Bewusstlosigkeit ein, danach konnte der Patient noch 2 km weit gehen und wurde dann von neuem bewusstlos. Keine Schmerzen, keine Kopfschmerzen, kein Schwindel, kein Erbrechen. Starke Blutung aus Mund und Nase, wodurch die Atmung sehr beeinträchtigt wurde. Die zweite Bewusstlosigkeit dauerte 3 Tage. Das rechte Auge war blind.

Status praesens: Grosse flache Narbe, sich vom rechten inneren Augwinkel im Bogen zum Unterkieferwinkel und Hals erstreckend. Keine äussere Fistel. Im Munde fehlen die rechten Prämolaren, und über P_1 befindet sich eine Fistelöffnung, durch welche die eingeführte Sonde in die Kieferhöhle kommt.

Bei Schneuzen mit zugehaltener Nase kommt Eiter und Luft aus der Fistelöffnung. Durchleuchtung vom Munde aus zeigt die rechte Kieferhöhle dunkel.

Nase normal.

Nach Punktion und darauffolgender Durchspülung vom unteren Nasengange aus strömt Eiter mit fötidem Geruch aus der Nase und aus der Fistelöffnung im Munde.

Beim Sondieren durch die Fistelöffnung fühlt man in der Kieferhöhle einen harten Körper, der nicht den Eindruck von Knochen macht. Der rechte Augenhintergrund zeigt Rupturen der Sklera mit ausgiebiger Atrophie der Chorioidea und Retina.

Röntgenplatte (s. Figur): Ein auseinander geschlagener Spitzkugelmantel befindet sich mit seiner platten Fläche ungefähr sagittalwärts gerichtet in der Höhe der Kieferhöhlen. Aus der Kombination mit den Frontookzipitalaufnahmen ergibt sich, dass der Mantel sich in der rechten Kieferhöhle befindet. Die Sonde ist bei der Aufnahme dieser Figur durch obengenannte Fistelöffnung eingeführt.

Diagnose: Sinusitis maxillaris chronica infolge Verwundung durch einen Kugelmantel.

4. 5. Operation nach Caldwell-Lnc. Nach Zurückschieben des Periostes wurden einige gangränöse Sequester am Tuber maxillae gefunden und es zeigte sich ein grosser Defekt im fazialen Teil der Kieferhöhlenwand. An dieser Stelle war

polypöse Degeneration der Schleimhaut des Antrums aufgetreten. Der Kugelmantel war der Blutung wegen nicht zu sehen, aber mit dem kleinen Finger ganz in der Tiefe zu palpieren.

Mit einer kräftigen Zange gelang es ziemlich leicht, unter geringer Blutung das Metall zu entfernen.

Der Orbitalboden zeigte einen grossen Defekt, der Kugelmantel war in das Orbitalgewebe eingekellt. Nach Kurettement der Kieferhöhlenwand wurde eine



Oeffnung im unteren Nasengange angelegt und die Wunde wurde zugenäht. Nach täglicher Durchspülung mit 3proz. Borwasser wurde der Patient nach drei Wochen geheilt entlassen.

Epikrise: Die Kugel hat keinen Splitterbruch verursacht, wie es beim Schiessen aus so kurzer Entfernung zu erwarten gewesen wäre. Wahrscheinlich war die Kugel, schon bevor sie den Patienten traf, auf einen harten Gegenstand (Stein, Eisen) aufgeschlagen und in diesem Augenblick der Kugelmantel auseinander geklappt, worauf dann der Kugelmantel allein in die Kieferhöhle eingedrungen ist. Hierdurch wird die ausgedehnte Narbe und ziemlich geringe Zerkümmerung im Oberkieferknochen erklärt.

X.

Aus der Universitätsklinik für Hals- und Nasenkrankheiten in Freiburg i. Br.
(Direktor: Prof. Dr. O. Kahler) und dem Pathologischen Institut der Universität Freiburg (Direktor: Geh. Hofrat Prof. Dr. L. Aschoff).

Untersuchungen über die ätiologische und therapeutische Bedeutung des *Coccobacillus foetidus ozaenae* Perez-Hofer.

Von

Dr. Karl Amersbach,
Privatdozent und 1. Assistent der Klinik.

(Hierzu Tafeln I und II und 2 Textfiguren.)

Die vom III. Internationalen Laryngo-Rhinologen-Kongress beschlossene „Internationale Ozaena-Sammelforschung“, deren vornehmstes Ziel die Klarstellung der Verbreitung der Ozaena nach Ländern, Rassen, sozialen Schichten, Geschlechtern und Lebensaltern sein sollte, und von der man Aufschlüsse insbesondere auch über die Aetiologie dieses Leidens erhoffte, ist durch den Weltkrieg für Jahre hinausgeschoben, wenn nicht überhaupt aufgehoben. Es erschien deshalb um so wichtiger, die Lösung der grundlegenden Frage nach der Aetiologie der Ozaena auf einem anderen Wege zu suchen.

Die bereits 1899 und in den darauf folgenden Jahren durch eine Reihe von Publikationen bekannt gegebenen Ergebnisse bakteriologischer und tierexperimenteller Untersuchungen durch den Argentinier Perez boten an sich ja ein entschieden sehr auffallendes und bemerkenswertes Resultat. Es war, wie bekannt, Perez gelungen, bei 8 von 22 untersuchten Fällen von Ozaena ein Bakterium zu züchten, das von seinem Entdecker den Namen *Coccobacillus foetidus ozaenae* erhielt. Die Injektion von $\frac{1}{4}$ bis 2 ccm einer Reinkultur dieses Erregers in die Ohrvene eines Kaninchens hatte eine akute, heftige Erkrankung des Tieres zur Folge, der in der Regel ein Zugrundegehen im Verlauf von einem oder mehreren Tagen folgte. Bei der Sektion zeigte sich als hervorstechendstes Merkmal der Erkrankung eine starke, eitrige Entzündung der Nase, besonders im Bereich der vorderen Muschel. Der intravenös verabreichte *Coccobacillus foetidus* fand sich im Nasenschleim dieser Tiere nahezu in Reinkultur. Ueberstanden die Tiere die Infektion mit kleineren Dosen, so entwickelte sich eine chronische Erkrankung, in deren Gefolge es zu einer Atrophie und schliesslich nach mehreren Monaten zu einem vollkommenen Schwund der vorderen Muschel

kam. Denselben Erreger fand Perez bei Untersuchung von 5 gesunden Hunden in einem Fall in der Nasenhöhle des Tieres. Auf Grund dieser bakteriologischen und experimentellen Ergebnisse betrachtete Perez die genuine Ozaena als eine infektiöse Erkrankung. Seine klinischen Erfahrungen schienen ihm auch für deren kontagiösen Charakter zu sprechen. Er nimmt an, dass die Infektion der Ozaenakranken meist schon im Kindesalter durch Angehörige, insbesondere durch Eltern und Geschwister, aber auch durch Ammen, in manchen Fällen wohl auch durch Hunde erfolge.

Dass sich Lermoyez der Auffassung von Perez auf Grund von 6 klinischen Fällen, die ihm die kontagiöse Natur der Ozaena einwandfrei zu beweisen schienen, anschloss, ohne selbst irgendwelche bakteriologischen oder experimentellen Nachprüfungen vorzunehmen, blieb naturgemäss ohne besonderen Eindruck. Slavtscheff stellte bei bakteriologischen Untersuchungen von Nasensekret bei Ozaena die Anwesenheit des Perez-Bazillus fest. Es fehlen jedoch jegliche Angaben über das prozentuale Verhältnis des Vorkommens des Erregers u. dgl. mehr.

Eine vollständige Ablehnung erfuhren die Perez'schen Untersuchungen durch Grünwald und Waldmann. Diese beiden Autoren kamen auf Grund eingehender klinischer und bakteriologischer Untersuchungen zu der Auffassung, dass mehr denn je die pathologische Bedeutung irgendeiner Bakterienart für die Ozaena abzulehnen sei, insbesondere aber der Perez-Bazillus, der in keinem Falle von ihnen nachgewiesen wurde, als Erreger der Ozaena nicht anerkannt werden könne. Die Arbeit enthält im weiteren eine Reihe kritischer Einwendungen gegen die Perez'sche Theorie. Ebenso wird die Auffassung von Perez auf Grund theoretischer Erwägungen von Lautmann und später von Alexander abgelehnt.

Erst verhältnismässig spät gelang es Perez, in Wien Hofer zu Nachprüfungen seiner Untersuchungen zu veranlassen. Hofer hat in Anlehnung an die Perez'schen Experimente zunächst durch eingehende bakteriologische Untersuchungen den Nachweis des *Coccobacillus foetidus ozaenae* im Sekret ozaenakranker Patienten zu führen gesucht. Die rein kulturelle Reinzüchtung des Ozaenabazillus gelang Hofer zunächst nicht, obwohl er dazu alle ihm zu Gebote stehenden Hilfsmittel in Anwendung brachte. Er musste zum Tierexperiment greifen, das ihm bei der zu schildernden Versuchsanordnung das gewünschte Ziel erreichen liess. Das in Form einer Borke der Nase des Ozaenakranken entnommene Sekret wurde in Bouillon einer 24 stündigen Bebrütung im Brutschranke ausgesetzt. Verriet der „charakteristische Fötör“ die Anwesenheit des Ozaenaerregers, so wurde von dieser Kultur einem Kaninchen eine bestimmte Menge durch intravenöse Injektion in die Randvene eines Ohres einverleibt. In der bald einsetzenden eitrigen Sekretion der Nase fand sich dann der Perez-Bazillus in Reinkultur. Es gelang Hofer auf diese Weise, unter 14 von ihm untersuchten Fällen im Sekret der Ozaenakranken in 8 Fällen = 57 pCt. den Perez-Bazillus nachzuweisen, während sich bei den gleichen Fällen der Abel-Löwenberg'sche Bazillus 12 mal = 86 pCt. vorfand.

Die tierversperimentellen Versuche von Hofer ergaben eine weitere Bestätigung der Ergebnisse von Perez, insofern die intravenöse Einverleibung von Reinkulturen des Perez-Bazillus bei Kaninchen bei hohen Dosen regelmässig innerhalb von längstens 2 Tagen den Tod der Tiere herbeiführte. Die Autopsie liess ausser einer gewissen Flüssigkeitsansammlung in abdomine in der Nase blutig suffundierte, weiche, geschwellte Muscheln erkennen. Bei der Anwendung von kleineren Dosen (0,1 ccm) zeigten sich keine akuten Erscheinungen, es entstand vielmehr im Verlaufe von Tagen eine starke Nasensekretion. Die Erkrankung nahm dann einen chronischen Verlauf, wobei die Tiere stark abmagerten. Bei einem Falle ergab die 9 Wochen nach der Injektion vorgenommene Sektion ausser Abmagerung keine „anatomischen Läsionen allgemeiner Natur“. Im Nasenrachenraum dagegen starke gelbe Sekretmassen, die beiden vorderen Muscheln waren bis auf je eine schmale Leiste verschwunden. Die Kontrollversuche mit je einem Stamm Abel-Löwenberg, Staphylokokkus und Kolibazillus wiesen bezüglich des Nasenbefundes ein vollkommen negatives Ergebnis auf. Bei einem weiteren, mit 2 ccm einer anderen Kolikultur infizierten Tier fand sich am Tage nach der Injektion eine starke nasale Sekretion, die Untersuchung der Nase liess (2 $\frac{1}{2}$ Wochen nach der Injektion) „eine deutliche Verschmälerung und Einkerbung beider vorderen Muscheln“ erkennen. Die weitere Untersuchung dieses Kolistammes an anderen Tieren führte nicht zur Erzielung ähnlicher Ergebnisse.

Durch direkte nasale Infektion der Tiere gelang es Hofer ausserdem, vermittelt wiederholter Kultureinreibung nasale Reaktion mit starker Sekretbildung und beginnendem Schwund der Muscheln hervorzurufen. Die Giftprüfung der durch den Perez-Bazillus erzeugten, löslichen Toxine an Kaninchen ergab bei intravenöser Applikation ähnliche Ergebnisse wie die Einverleibung der lebenden Erreger, die Tiere gingen nach einem oder mehreren Tagen zugrunde. In 2 Fällen konnte eine blutige Suffusion der vorderen Partien der vorderen Muscheln nachgewiesen werden.

Diese experimentellen Ergebnisse veranlassten Hofer, aus den gewonnenen Reinkulturen des Perez-Bazillus eine polyvalente Vakzine zur therapeutischen Beeinflussung der menschlichen Ozaena herzustellen. Gemeinsam mit Kofler hat er in einer Reihe von Publikationen die Ergebnisse der Vakzinationsbehandlung bei genuiner Ozaena veröffentlicht.

Die zur Verwendung gelangende Vakzine bestand aus einer Kochsalzaufschwemmung von 7 verschiedenen Ozaenastämmen. Die Dosis schwankte zwischen 10 und 500 Millionen Keimen. Es wurde in einer ersten Publikation von Hofer und Kofler das günstige Ergebnis bei 10 mit Vakzine behandelten Ozaenafällen veröffentlicht. Zur Untersuchung wurden nur typische Fälle mit ausgesprochenen Kardinalsymptomen herangezogen. Die Reaktion auf die Vakzinebehandlung wird von den Verfassern in eine lokale, den Ort der Injektion betreffende, eine nasale oder Herdreaktion, eine regionäre, die Erscheinungen in der Umgebung der Nase umfassende, und eine allgemeine, sich auf den Allgemeinzustand des Patienten beziehende

eingeteilt. Die bei einer Reihe von Patienten nach 8 Wochen vorgenommene Agglutinationsprüfung ergab keinen namhaften Agglutinationstiter. Die zweite Arbeit, in der die Behandlungsergebnisse von 15 Fällen wiedergegeben werden, enthält eine eingehendere Darstellung des einzuschlagenden Verfahrens. An Stelle der sogenannten biologischen Kontrolle, der Bestimmung des opsoninischen Index, glauben die Verfasser die genaue klinische Beobachtung setzen zu dürfen.

Als besonders bedeutungsvoll wird die genaue Berücksichtigung der sogenannten negativen Phase, eines im Gefolge der Antigenzufuhr entstehenden vorübergehenden Herabsinkens der Antikörper, bezeichnet. Das Abklingen der negativen Phase darf im allgemeinen nach 34—36 Stunden erwartet werden. Als Zeitraum zwischen zwei aufeinander folgenden Injektionen wurde prinzipiell eine Woche gewählt. Hierdurch sollte auch eine längerdauernde negative Phase mit Sicherheit überwunden werden. Die polyvalente Vakzine wurde in Verdünnungen von 30, 100, 150, 200 usw. steigend bis 500 Millionen Keimen zur Verwendung bereitgestellt. Die Anfangsdosis wurde je nach Alter, Geschlecht und Allgemeinzustand des Patienten verschieden hoch gewählt. Auf eine Autovakzination musste angesichts der grossen Schwierigkeiten rascher Herstellung einer solchen Vakzine verzichtet werden. Zur Beurteilung und Bewertung des erzielten therapeutischen Effektes wurden 4 verschiedene Kriterien besonders herangezogen: 1. Grad der Krustenbildung, 2. Intensität des Fötors, 3. Grad der Veränderung der Affektion der mitbeteiligten benachbarten Organe und 4. Beurteilung der atrophischen Prozesse der betroffenen Organe. Von den 15 behandelten Patienten erwiesen sich 3 = 20 pCt. als mehr oder minder refraktär gegenüber der Behandlung.

Die letzte Publikation von Hofer und Kofler enthält Angaben über Dauerheilungen der genuinen Ozaena durch Vakzination. In einer Tabelle sind die Ergebnisse der Behandlung von 50 Fällen zusammengestellt. Es fanden sich darunter 9 Dauerheilungen. Die Dauer der Beobachtung betrug $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$, in einem Fall $2\frac{1}{2}$ Jahre. Jeder der angeführten Fälle hatte mindestens 10 Injektionen erhalten. Die Zahl von 18 pCt. refraktärer Fälle wird als den allgemeinen Erfahrungen der Vakzinationsbehandlung überhaupt entsprechend bezeichnet. Aus der Tatsache, dass zu den ersten Besserungserscheinungen ein Nachlassen bzw. Aufhören des Fötors gehöre, schliessen die Verfasser, dass durch die Vakzination zunächst das den Fötör erregende Agens getroffen bzw. zerstört werde. Neben dem Verschwinden des Fötors soll auch die Besserung der pharyngealen Erscheinungen zu den ersten Symptomen eintretender Heilung gehören. Die Bedeutung der Mischinfektion für das Krankheitsbild der Ozaena wird anerkannt mit dem ausdrücklichen Vorbehalt, dass dadurch die ätiologische Bedeutung des Perez-Bazillus nicht als beeinträchtigt angesehen werden könne. Die von Hajek gemachten Einwendungen bezüglich einer tatsächlichen Unheilbarkeit der Ozaena in Hinsicht auf ihre irreparablen atrophischen Prozesse werden von Hofer und Kofler unter Hinweis auf andere destruirende Prozesse (Syphilis),

deren Ausheilung auch unter gewissen Substanzverlusten einhergehe, ohne dass deshalb die Bezeichnung „Heilung“ als unzulässig abgelehnt werde, zurückgewiesen. Von der Spezifität und der spezifischen Wirkung der Perez-Vakzine sind die Autoren vollkommen überzeugt und glauben diese Anschauung auch durch eine Reihe noch nicht abgeschlossener Versuche gestützt zu sehen.

Die experimentellen Untersuchungen Hofer's und die klinischen Ergebnisse der Vakzinationsbehandlung von Hofer und Kofler fanden Bestätigung durch Safranek. Von ihm wurde zunächst die experimentelle Seite der Hofer'schen Untersuchungen einer Nachprüfung unterzogen. Mehreren Kaninchen (4) wurden Mischkulturen aus Ozaenaborken in die Ohrdrandvene injiziert. Der Tod trat innerhalb 24 Stunden ein. Die Sektion ergab unter anderem Lungeninfarkte und es gelang, aus dem Herzblut den Perez-Bazillus in Reinkultur zu züchten. Auf intravenöse Einverleibung von Reinkulturen des Perez-Bazillus erfolgte bei höheren Dosen nach 1—3 Tagen der Tod. Die überlebenden Tiere gingen unter den Erscheinungen allgemeiner Abmagerung nach Wochen zugrunde. Die Sektion ergab Atrophie der vorderen Muscheln. Genauere Angaben über die Zahl der Fälle, das Prozentverhältnis der positiven und negativen Resultate usw. fehlen.

Klinisch wurden 121 Fälle von Ozaena einer Behandlung mit polyvalenter Vakzine unterzogen. Die Dosen schwankten zwischen 10 und 600 Millionen Keimen. Als bemerkenswert hebt der Autor hervor, dass die polyvalente Perez-Vakzine bei gesunden undluetischen Patienten eine nasale Reaktion nicht hervorrufe. Von den erwähnten 121 Fällen wurden 100 längere Zeit behandelt. Unter diesen konnte Heilung in 60 pCt., Besserung in 30 pCt. und refraktäres Verhalten in nur 10 pCt. der Fälle festgestellt werden. Die Besserung erstreckte sich nach den Beobachtungen von Safranek auch auf die Pharynxveränderungen (Pharyngitis sicca).

Die klinischen Erfolge von Hofer und Kofler wurden des weiteren von Mazza in Buenos Aires bestätigt. Die Behandlung fand dort mit einer selbst hergestellten polyvalenten Vakzine statt. Zur Erzeugung dieser Vakzine wurden ursprünglich 3, später 6 Stämme verwendet. Es wurde mit einer Dosis von 100 Millionen begonnen und, da jede lokale und allgemeine Reaktion ausblieb (?), die Dosen auf 500 Millionen gesteigert, später sogar bis auf 1000 Millionen. Mazza behandelte 25 Patienten und erzielte unter diesen 8 Heilungen. Die übrigen wurden wesentlich gebessert. Der Autor fand, dass im allgemeinen nach 5 Injektionen die krankhaften Erscheinungen vollkommen verschwunden waren. In einem anderen Spital wurden von 40 behandelten Patienten 10 geheilt. Einen sehr überzeugenden Eindruck machen die Ausführungen des Verfassers nicht.

Mit 2 von Hofer zur Verfügung gestellten Stämmen des *Coccobacillus foetidus* haben Burkhardt und Oppikofer die Perez- und Hofer'schen Ergebnisse nachgeprüft. Die bakteriologische Analyse der übersandten Stämme, „Stamm I“ und „Stamm Steffi“ zeigte, dass es sich um ein wohl-

charakterisiertes Bakterium handelte, das dem Abel-Löwenberg'schen Ozaenabazillus sehr nahesteht. Es wurde an einer grösseren Anzahl von Kaninchen die Pathogenität und „Rhinoophilie“ der Stämme geprüft. In der Regel kamen grosse kräftige Tiere, die mit wechselnd hohen Dosen behandelt wurden, zur Verwendung. Auch durch höhere Dosen konnte, selbst dann, wenn die Tiere unter der Einwirkung der Allgemeininfektion innerhalb von 2 Tagen zugrunde gingen, eine stärkere Rhinitis nicht erzeugt werden. Nur in 4 Fällen fand sich ein unbedeutender akuter Nasenkatarrh. Die mikroskopische Untersuchung der Nasenschleimhaut zeigte wohl da und dort Hyperämie, leichte Infiltration der Schleimhaut, geringe Abschlüpfung des Epithels und leichte Exsudatbildung, diese Veränderungen erreichten aber niemals einen höheren Grad und waren nie ausschliesslich auf die vordere Muschel lokalisiert. Der Nachweis des Bazillus in der Nase gelang trotz grösster Mühe nicht, während die Impfung aus Herz und Leber mehrfach Reinkultur ergab. Die Mehrzahl der Tiere hatte noch 3 Monate nach der ersten Bakterieninjektion gelebt, so dass im Hinblick auf die Hofer'schen Befunde wohl eine Atrophie hätte erwartet werden dürfen. Avirulent waren die Stämme nicht, denn bei genügend hoher Dosis entstand das Bild der Bakteriämie mit akutem Exitus. Bei längerer Krankheitsdauer ergab die Sektion mehr oder minder schwere septische Veränderungen, Pneumonie, Lungenabszess, Pleuritis, Perikarditis, Peritonitis, Metritis usw. Fast in allen Fällen fand sich eine Enteritis des Dickdarms und eine starke Hyperämie der Trachea. Auch in chronischen Fällen konnte das Bakterium mehrfach in Reinkultur oder zusammen mit *Bacterium coli* im Blute bzw. in den affizierten Organen nachgewiesen werden.

Analoge Versuche mit andern kaninchen-pathogenen Bakterien (*B. pseudotuberculosis rodentium*, *B. cuniculi septicum*, *B. cuniculicida* in je 2 verschiedenen Stämmen) führten in allen Fällen innerhalb weniger Stunden bzw. Tage zum Tode. Die Untersuchung der Nase zeigte mit Ausnahme eines Falles eine erheblich stärkere Sekretion als bei allen Ozaenatieren. Dieser klinische Befund wurde durch die mikroskopische Untersuchung bestätigt. Nach einer kritischen Besprechung der Perez'schen Versuche, im Verlauf deren vor allem auf mancherlei Unzulänglichkeiten in den Angaben von Perez hingewiesen wird, machen die Verfasser unter anderem auf die Tatsache aufmerksam, dass der angeblich typische Ozaenagestank, den der Perezbazillus auf den Kulturböden ergeben soll, beim infizierten Tiere jedenfalls vollständig fehlt. Die Autoren kommen zu dem Ergebnis, dass ihre eigenen Untersuchungen zu Resultaten geführt haben, die im Gegensatz zu denjenigen von Perez und Hofer stehen. Sie glauben, dass die Anschauung dieser Untersucher über die Infektiosität der Ozaena und die spezifische Rolle des Perez-Bazillus ausreichend beweisender Grundlage entbehre.

Eine weitere Untersuchung über das Vorkommen des Perez-Bazillus bei Ozaena und die Einwirkung dieses Mikroben auf die Kaninchnase hat Neufeld unternommen. Es gelang ihm, bei einem Kaninchen mittels einer

von Hofer zur Verfügung gestellten Kultur durch Injektion von 1 ccm Bouillonkultur eine fieberhafte Erkrankung mit starkem Schnupfen und schleimigem Ausfluss hervorzurufen. Im Sekret der Nase wurde der Kokkobazillus nachgewiesen. Bei der 4 Wochen später vorgenommenen Sektion des getöteten Tieres fand sich ein schleimig-eitriger Katarrh der Nasenhöhle, die Nasenmuscheln erschienen abgeblasst, Atrophie war aber nicht nachweisbar. Die Versuche, auf dem von Hofer angegebenen Wege des Tierversuchs, aus Bouillonmischkulturen den Perez-Bazillus in Reinkultur zu gewinnen, misslangen. Die Tiere gingen an Penumokokken-, Pyocyaneus- oder Friedländer-Sepsis zugrunde, oder aber sie überstanden die Infektion, ohne dass eine nasale Reaktion auftrat. Nur in einem einzigen Falle war das elektive Tierexperiment erfolgreich. Andererseits gelang es auf kulturellem Wege in 22 von 148 Fällen den Perez-Bazillus bei Ozaenakranken nachzuweisen. Nach Ansicht des Autors ist der Bazillus aber noch viel häufiger vorhanden. In 4 weiteren Fällen wurde ein mit dem Perez-Bazillus verwandter Mikrobe gefunden, der sich von ihm nur durch Agglutination unterschied. Weitere Tierexperimente ergaben das Auftreten der intravenös einverleibten Perez-Bazillen in der Nase, wo sie oft über viele Wochen nachgewiesen werden konnten. Sie erzeugten daselbst einen Katarrh mässigen Grades, niemals aber einen Zustand, der der menschlichen Ozaena auch nur einigermaßen nahe kam. Der Autor kommt zu dem Schluss, dass durch seine Untersuchungen die Anschauungen von Hofer und Perez nicht in allen Punkten bestätigt werden, vor allem nicht hinsichtlich der Erzeugung eines der menschlichen Ozaena ähnlichen Krankheitsbildes beim Kaninchen. Ausscheidungsfähigkeit besitze die Nasenschleimhaut des Kaninchens auch für andere Bakterien. Der Kokkobazillus Perez ist nach Ansicht von Neufeld mit Sicherheit als Erreger des Fötors zu bezeichnen. Die Aehnlichkeit des Ozaenafötors mit zersetztem Leim deutet nach Auffassung des Verfassers auf eine Störung des Chemismus im anliegenden Knochen hin.

Die Perez-Hofer'schen Experimente hat ferner Salomonsen einer vor allem bakteriologischen und serologischen Nachprüfung unterzogen. Nach eingehender kritischer Bewertung, vor allem der Perez'schen Auffassung, führt der Verfasser die Ergebnisse seiner eigenen Untersuchungen an, unter besonderem Hinweis auf die Ergänzung derselben durch die ihm sehr wertvollen Befunde von Burkhardt und Oppikofer. Da sich Kulturen des Kraus-Bazillus und des „ansteckenden Kaninchenschnupfens“ im Tierexperiment als mehr oder minder avirulent erwiesen, wurden in der Folge nur mehr die von Hofer zur Verfügung gestellten Perez-Stämme „Ozaena I“ und „Ozaena Steffi“ verwendet. Die Untersuchung der kulturellen Eigenschaften dieser beiden Stämme bestätigten die Angaben von Burkhardt und Oppikofer. Einen „spezifischen Geruch“ der Kulturen konnte Salomonsen nicht feststellen. Die intravenöse Einverleibung der Kulturen in die Ohrtrandvene von Kaninchen führte bei einem Teil der Tiere zu mehr oder minder starker, teilweise purulenter Rhinitis, die bei einigen Tieren auch von Schwäche und Abmagerung begleitet war. Ein

Teil der Tiere überstand die Krankheit. Unter den Zugrundegegangenen wurde anatomisch nur bei einem neben suppurativer Rhinitis doppelseitige Pleuritis gefunden. Aus dem Nasensekret, wie aus dem pleuritischen Exsudat konnte der eingimpfte Bazillus gezüchtet werden. In Hinblick auf die Ergebnisse von Burkhardt und Oppikofer verzichtet der Verfasser auf näheres Eingehen auf diese Versuche.

Durch intravenöse Injektion der Hofer'schen Stämme wurden aus 3 Kaninchen Agglutinine zum Zweck der serologischen Diagnose der Kokkobazillen gewonnen. Die Agglutination erfolgte kräftig noch in Verdünnungen von 1:10000 (in einem Fall sogar 1:20000). Nun wurden 28 Patienten einer bakteriologischen Untersuchung unterzogen. Von geeigneten Kulturen, besonders solchen, die Fötor aufwiesen, wurden Aufschwemmungen Kaninchen intravenös einverleibt. Es fand sich nun auf den Plattenaussaaten der Perez-Bazillus in keinem einzigen Falle. Die nasalen Symptome bei 21 Kaninchen, die mit dem bakteriologischen Material von 19 Patienten behandelt worden waren, ergaben in 4 Fällen eine purulente Rhinitis (eine dieser Rhinitiden war durch die Reinkultur eines Perez-ähnlichen Bazillus, eine zweite durch die Reinkultur eines koliähnlichen Stäbchens hervorgerufen). In einem Fall fand sich vermehrte, in 5 Fällen schwach vermehrte Nasensekretion, während der Rest von 7 Fällen normale Verhältnisse aufwies. Das Nasensekret enthielt viermal einen Kokkobazillus, der sich von dem Perez-Bazillus mikroskopisch nicht unterscheiden liess, mikroskopisch aber durch das Serum nicht agglutiniert wurde. In allen übrigen Fällen fanden sich keine Perez-ähnlichen Bazillen. Es ergab somit auch der Tierversuch ein negatives Resultat, insofern, selbst wenn man auf das serologische Verhalten der 4 Perez-ähnlichen Stämme kein grosses Gewicht legen will, jedenfalls ein nur äusserst seltenes Vorkommen des Kokkobazillus festgestellt werden konnte. Im Anschluss an eine weitere kritische Besprechung der von Perez und Hofer gewählten Anordnung des Tierversuchs kommt der Verfasser zu dem Schluss, dass in keinem Punkte die Kenntnis der Aetiologie und Pathogenese der Ozaena vermehrt worden sei.

Den Kokkobazillus Perez-Hofer fand bei seinen bakteriologischen Untersuchungen Greif in fast einem Fünftel der Fälle. Die intravenöse Injektion von Ozaenasekret oder von Kulturen des Perez-Bazillus erzeugte bei den Versuchstieren eine akute Rhinitis im Verlauf von 48 Stunden. Der Perez-Bazillus fand sich zwar in der Nase, aber auch in andern Organen und im Urin. Die Muscheln zeigten eine gewisse Sukkulenz, aber keinerlei Ulzerationen oder Hämorrhagien. Der Autor spricht sich gegen die Auffassung einer Rhinophilie aus und nimmt an, dass der Perez-Bazillus ein Saprophyt sei. Es gelang ihm, mit Staphylokokken- und Kolistämmen ähnliche Symptome in der Nase hervorzurufen wie mit dem Perez-Bazillus.

Dass Perez mit seiner Theorie so wenig Anklang fand, erklärt sich abgesehen von manchen die Kritik herausfordernden Einzelheiten seiner Versuchsanordnung und vor allem seiner weitgreifenden Schlussfolgerungen in erster Linie daraus, dass, wie auch Burkhardt und Oppikofer betonen,

schon sehr häufig der oder jener Bazillus als Erreger der Ozaena angesehen und von seinen Entdeckern als solcher verteidigt worden war. Abel hält auch jetzt noch an der Auffassung fest, dass der nach ihm benannte Abel-Löwenberg'sche Bazillus der Erreger der Ozaena sei; freilich sehr im Widerspruch zu den herrschenden Anschauungen. Die Befunde von Della Vedova und Belfanti, die in dem Diphtheriebazillus bzw. einem Pseudodiphtheriebazillus den Erreger sahen, oder der von Sforza und Rizzuti nachgewiesene Keim, und der von Pes und Gradenigo gefundene Bazillus haben alle eine Bestätigung nicht gefunden und sind zum Teil sogar von ihren Entdeckern selbst wieder aufgegeben worden.

Es haben sich somit eine Reihe von Autoren mit der Nachprüfung der Perez-Hofer'schen bakteriologischen Untersuchungen und Tierexperimente wie auch der klinischen Resultate von Hofer und Kofler beschäftigt. Die klinischen Befunde von Hofer und Kofler sind bisher nur von Safranek und Mazza kontrolliert und von beiden bestätigt worden. Die bakteriologischen Ergebnisse und die tierexperimentellen Befunde wurden von Greif teilweise bestätigt, trotzdem erkannte der Autor die Schlussfolgerungen von Perez und Hofer nicht an. Speziell mit dem Tierexperiment haben sich neuerdings in eingehenderer Weise Burkhardt und Oppikofer beschäftigt, die zu einem die Perez-Hofer'sche Auffassung strikte ablehnenden Standpunkt gelangen. Neufeld glaubt in gewissem Sinne die Bedeutung des Perez-Hofer'schen Bazillus für die Aetiologie der genuinen Ozaena anerkennen zu dürfen, findet aber zwischen seinen und den Perez-Hofer'schen Ergebnissen hinsichtlich der anatomischen Veränderungen an den vorderen Muscheln der Versuchstiere einen unüberbrückbaren Widerspruch. Salomonsen wird durch die Resultate seiner bakteriologischen und serologischen Untersuchungen zu einer vollständigen Ablehnung der Anschauungen von Perez und Hofer veranlasst.

Schon vor Hofer sind Versuche einer therapeutischen Beeinflussung der genuinen Ozaena durch Vakzine verschiedentlich unternommen worden. Auf dem Internationalen Kongress in London 1913, Sektion 15, Rhinology and Laryngology, berichtet A. Logan Turner über 50 mit Vakzine behandelte Fälle von eitrigem Nasenausfluss (discharge). Es fanden sich unter diesen 18 Fälle von Rhinitis atrophicans foetida (Ozaena). In jedem einzelnen Falle wurde zum Zwecke der Behandlung Autovakzine hergestellt. Von den 18 Fällen wurden 8 nicht gebessert, 10 Fälle dagegen zeigten eine unzweifelhafte Besserung. Bei den ersteren wurde zur Vakzinebereitung in 3 Fällen Reinkultur des *B. mucosus* Abel verwendet, in 2 Fällen *B. mucosus* Abel + *Staphylokokkus*, in einem Fall *B. mucosus* Abel + *Proteus* und in einem weiteren *B. Abel* + *B. pyocyaneus*. In 2 Fällen endlich mehrere verschiedene *Staphylokokken*formen. Die Höchstzahl der Injektionen betrug 6, das Ergebnis ermutigte nicht zu weiterer Anwendung. Bei den 10 erfolgreichen Fällen fand der *B. Abel* in 6 Fällen in Reinkultur Verwendung, in 2 Fällen in Verbindung mit dem *Streptococcus pyogenes* und einem diphtherieähnlichen Bazillus, in je einem Fall mit *Pneumococcus*

und *Staph. aureus*. Der 10. Fall endlich wurde mit einer aus *Staphylococcus aureus* und „Gram-Bazillus“ (!) hergestellten Vakzine behandelt. Die Anzahl der Injektionen schwankte zwischen 6 und 14. Die Dosis, in der der Abel-Bazillus verabreicht wurde, betrug 50 bis 500 Millionen Keime. Die Besserung war für Patient und Beobachter in gleicher Weise deutlich, graduell verschieden. In 5 Fällen fanden sich weniger Krusten, weniger Auswurf und vollkommenes Verschwinden des Fötors. Bei 4 Patienten verschwanden die Krusten und bei 2 liessen die Kopfschmerzen nach. Hinsichtlich der Dauer der Besserung konnte das Anhalten derselben über 4, 6 und 8 Monate durch den Untersucher festgestellt werden. Der Perez-Bazillus wurde von dem Autor anscheinend nicht gefunden und deshalb auch zur Vakzination nicht verwertet.

Weitere Ergebnisse der Vakzinationstherapie teilt Page mit. Bei 2 Ozaenafällen wurde mittelst Vakzine aus Stämmen (?) des Abel-Bazillus Vakzination vorgenommen. Die Dosen sind nicht angegeben, die Impfung erfolgte alle 3 Tage. Es stellte sich eine stets zunehmende Besserung mit Abnahme der Schorfbildung und Vermehrung der Feuchtigkeit des Sekrets ein. Es erscheint fraglich, ob in diesem Falle wirklich eine Ozaena vorlag, da gleichzeitig eine Erkrankung der rechten Stirnhöhle nachgewiesen war. Bei dem zweiten Fall ergab die bakteriologische Untersuchung des Sekretes neben dem Abel-Bazillus Streptokokken, *Staphylococcus candidus* und *B. pyocyaneus*. Zunächst wurden 4 Impfungen mit dem Abel-Bazillus-Vakzin vorgenommen, später wurde noch Vakzine des *Pyocyaneus* und der Streptokokken hinzugefügt. Die Injektionen erfolgten in wöchentlichen Zwischenräumen, die Behandlung war noch nicht abgeschlossen. Als Ergebnis konnte eine Verminderung des Fötors, feuchtere und verminderte Absonderung, sowie geringere Trockenheit von Nase und Rachen festgestellt werden.

Skillern und Burvil-Holmes berichten über bedeutende Besserung durch den Gebrauch von Abel-Vakzine bei 2 Fällen.

Mosher und Kerr behandelten 10 Fälle mit einer aus *Staphylococcus aureus*, *albus* und *citreus* gemischten Vakzine und erzielten bei allen eine Besserung, bei einigen sogar angeblich eine Heilung durch eine ausgesprochene Einwirkung auf Fötör, Schorfbildung, Kopfschmerzen und Trockenheit von Nasen- und Rachenschleimhaut.

Cobb und Nagle vertreten die Ansicht, dass bei Behandlung der Ozaena Vakzineanwendung einen erheblichen Wert besitze.

Die Heilungsergebnisse, die Reiter von der Vakzinebehandlung der Ozaena mit autogener Vakzine des Bazillus Friedländer sah, waren mässig gute, aber immerhin zur Nachahmung empfehlenswert. Reiter kündigt des ferneren Versuche, die die Beobachtungen Hofer's über die Vakzinebehandlung durch Perez-Vakzine nachprüfen sollten, an. Bis heute ist eine Publikation, soweit mir bekannt, nicht erfolgt.

Zu den Versuchen von Skillern und Burvil-Holmes ist nachzutragen, dass bei den von diesen Autoren behandelten 2 Fällen von Ozaena

neben der Vakzinebehandlung regelmässige Nasenspülungen zur Anwendung kamen.

Die eigenen klinischen und experimentellen Untersuchungen, ausgeführt an der Freiburger Universitätsklinik für Hals- und Nasenkrankheiten und im pathologischen Institut der Universität, bezweckten in diesem Widerstreit der Meinungen in eine Reihe strittiger Fragen Klarheit zu bringen.

Auf klinischem Gebiet stellte ich mir die Aufgabe:

1. Die Wirkungsweise der von Hofer hergestellten Vakzine auf den Krankheitsverlauf der genuinen Ozaena beim Menschen zu untersuchen,
2. Die Reaktion anderer eitrig erkrankter und normaler Nasen auf die Einverleibung der Perez-Vakzine zu studieren und
3. Vor allem Anhaltspunkte über die Spezifität der Wirkung dieser Vakzine zu gewinnen.

Das Tierexperiment sollte Klarheit darüber schaffen, in welchem Umfang durch den *Coccobacillus* Perez beim Kaninchen eine der menschlichen genuinen Ozaena analoge oder doch ähnliche Erkrankung hervorgerufen werden könne, wobei nach dem Vorgang insbesondere von Burkhardt und Oppikofer der Vergleich mit anderen kaninchenpathogenen Erregern heranzuziehen war.

Die pathologisch-anatomische Untersuchung endlich musste Aufklärung geben über die ja noch vollkommen unbekannten Anfangsstadien dieser Erkrankung in histologischer Hinsicht und über das ebenfalls durchaus dunkle histologische Bild der vorgeschrittenen Kaninchenozaena.

Herr Dr. Hofer stellte mir in entgegenkommendster Weise 4 Reinkulturen des Perez-Bazillus zur Verfügung. Diese als Ozaena I, Ozaena IV, Ozaena V und Ozaena „Steffi“ bezeichneten Stämme fanden nach Prüfung ihrer Reinheit Verwendung im Tierexperiment. Ein weiterer vom Kaiserlichen Gesundheitsamt in Berlin bezogener Stamm wurde ebenfalls zum Experiment mit herangezogen.

In einer Reihe von Fällen wurde nach dem Vorgang von Perez und Hofer das Verfahren, die Tiere mit einer aus dem Sekret Ozaenakranker gewonnenen Bouillon-Mischkultur intravenös zu infizieren, in Anwendung gebracht; dies trotz der von Salomonsen dagegen erhobenen theoretischen Einwendungen, und trotz der Erfahrungen von Neufeld, dass die meisten der derart behandelten Tiere an Sepsis, hervorgerufen durch Friedländer- oder andere pathogene Keime zu Grunde gingen. Eine Reihe weiterer kaninchenpathogener Keime verdanke ich der Liebenswürdigkeit des Herrn Dr. Burkhardt in Basel.

Für die Vakzinebehandlung kam einerseits die von Herrn Dr. Hofer freundlichst zur Verfügung gestellte Perez-Vakzine in Betracht, andererseits die im Handel käuflichen Präparate. Herr Dr. Koenigsfeld, Assistent der Universitäts-Poliklinik Freiburg, hatte ausserdem die Liebenswürdigkeit, eine grössere Anzahl der von mir behandelten Ozaenafälle auch bakteriologisch zu untersuchen und mir von einzelnen Patienten (von den

gezüchteten Friedländer-Stämmen) eine Vakzine herzustellen. Diese Vakzine war zunächst zur Vornahme von Autovakzination bei einigen Patienten bestimmt, eine Absicht, die aber an dem Nichterscheinen der betreffenden Patienten scheiterte. Die Vakzine fand dann bei andern Patienten Verwendung. Die Einberufung des Herrn Dr. Koenigsfeld zum Heeresdienst verhinderte leider eine weitere Ausdehnung der bakteriologischen Untersuchungen.

Die Ergebnisse der bakteriologischen Untersuchung sind hier nur kurz referiert und finden sich ausführlich an anderer Stelle veröffentlicht¹⁾.

I. Klinischer Teil.

Die Behandlung mit der von Hofer zur Verfügung gestellten polyvalenten Vakzine erstreckte sich auf sämtliche, während eines Jahres in der Freiburger Universitätsklinik beobachtete Fälle von genuiner Ozaena, soweit die Patienten zu bewegen waren, sich dieser langdauernden Kur zu unterziehen. Es wurde anfangs streng darauf geachtet, nur ganz einwandfreie Fälle, bei denen die Wassermann'sche Reaktion negativ war und eine Nebenhöhlenerkrankung mit Sicherheit ausgeschlossen werden konnte, heranzuziehen. Dabei bin ich mir vielfach erst der doch recht erheblichen Schwierigkeiten einer exakten Diagnose bewusst geworden. Die eingehende Ueberlegung liess mich auch über den Wert mancher diagnostischer Hilfsmittel, so einerseits der Wassermann-Reaktion, andererseits des unter die Kardinalsymptome rechnenden Fötors bedenklich werden. Auf die Erörterung dieser Einzelheiten soll später bei der Besprechung des gesamten klinischen Bildes näher eingegangen werden. Im weiteren Verlaufe der Untersuchungen erschien es wertvoll, die Prüfung der Wirkungsweise der Vakzine auch auf weniger typische und einzelne Fälle, die keine Ozaena waren, auszudehnen.

Die zum Teil recht ausführlichen Krankengeschichten, in denen sich eine Reihe von Einzelangaben besonders anamnestischer Natur vorfinden, müssen hier Raummangels halber im Auszug wiedergegeben werden. Es finden sich aus diesem Grunde auch die Unterlagen für eine Reihe später kurz zu streifender Fragen in den Protokollen nicht angeführt.

Protokolle.

Mit Perez-Vakzine behandelte Fälle.

A. D., 22 Jahre. Angeblich erst seit 3 Jahren Beschwerden von seiten der Nase, in der Familie kein ähnliches Leiden.

Befund: Nase ziemlich breit, Andeutung einer Sattelnase, Nasenöffnungen sehr weit.

Rhinoskopie: Links hochgradige Atrophie der unteren Muschel, mittlere Muschel links leicht hypertrophisch. Ganze linke Nase ausgefüllt mit grossen Borken, besonders unterhalb der unteren Muschel. Rechts untere Muschel geringgradige Atrophie. Das Septum nach rechts deviiert. Rechts keine Borken-

1) Deutsche med. Wochenschr. 1917. Nr. 8.

bildung. Hintere Pharynxwand trocken, lackartig glänzend, mit Borken belegt. Schleimhaut des Nasenrachenraums ebenfalls trocken. Stimmlippen mässig gerötet, ebenso die gesamte Larynxschleimhaut. Starker typischer Fötör.

30. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.¹⁾ Perez-Vakzine.

6. 4. Keine subjektive Reaktion auf die erste Injektion. Die Nasensekretion soll vermindert gewesen sein. Befund: Rechts Nase frei, links zarte Borken, die mit reichlich Schleim untermischt sind. Reichliche Sekretbildung im NRR.¹⁾ Pharynxschleimhaut trocken und mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Fötör schwächer als das erste Mal, aber noch immer sehr deutlich. 2. Injektion 100 MK.

13. 4. Fötör nach Angabe der Angehörigen gebessert. Keine Reaktion auf die Einspritzung. Befund: Rechts wenig Borken, links massenhaft sehr trockene Borken, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Sehr starker Fötör! 3. Injektion 200 MK.

20. 4. Subjektiv: Besserung auch nach Angabe der Angehörigen. Objektiv: Unveränderter Befund. Starker Fötör. 4. Injektion 300 MK.

27. 4. Subjektiv: Gewisse Besserung und auch Verminderung des Fötörs. Objektiv: Die Borkenbildung etwas vermindert gegen früher. Fötör unverändert stark. Pharynxschleimhaut sehr trocken. 5. Injektion 400 MK.

4. 5. Subjektiv: Gebessert, sowohl hinsichtlich der Krustenbildung als auch des Geruchs. Objektiv: Rechts keine, links mässig reichliche Borkenbildung. Ebenso im NRR. Fötör noch immer sehr stark, wenn auch weniger intensiv als anfangs.

18. 5. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Reichlich Borkenbildung und sehr starker Fötör. 7. Injektion 500 MK.

25. 5. Subjektiv: Gebessert. Deutlicher Fötör und ziemlich reichlich Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. 8. Injektion 600 MK.

2. 6. Subjektiv: Besser, auch hinsichtlich des Fötörs. Objektiv: In der Nase rechts fast keine, links mässig reichliche und im NRR. starke Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, starker Fötör. 9. Injektion 700 MK.

14. 6. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Objektiv: In der Nase nur verhältnismässig geringe Borkenbildung, reichlicher im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Mässig starker Fötör. 10. Injektion 800 MK.

14. 6. 11. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gebessert. Leichte Beschwerden an der Injektionsstelle. Befund: Wenig Borken rechts, reichlich links und im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, mit dicker Borke bedeckt, sehr starker Fötör.

Die Behandlung wird auf 4 Wochen unterbrochen.

25. 7. Die Pat. gibt an, dass in der Zwischenzeit die Nase wesentlich besser gewesen sei. Befund: Relativ geringe Borkenbildung in der Nase, reichlicher im NRR. Pharynxschleimhaut trocken und mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Fötör geringer als anfangs. 12. Injektion 300 MK.

5. 8. Subjektiv: Anhaltende Besserung. Objektiv: In der Nase nur wenig Borken, reichlich im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, mit Borken bedeckt. Fötör mässig stark. 13. Injektion 400 MK.

12. 8. 14. Injektion 500 MK. Subjektiv: Anhaltende Besserung. Objektiv: Nase nahezu frei von Borken. NRR. sehr reichlich Borken. Pharynxschleimhaut unverändert trocken. Starker Fötör.

1) MK. = Millionen Keime. — NRR. = Nasenrachenraum.

21. 8. 15. Injektion 600 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Relativ geringe Borkenbildung, wenig Fötör.

1. 9. 16. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: In der Nase links nur vereinzelte Krusten, Pharynxschleimhaut leicht trocken, Fötör gering.

12. 9. 17. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: In der Nase fast keine Borkenbildung. Viele Krusten im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Nur geringfügiger Fötör.

Die Behandlung wird für 2 Wochen ausgesetzt.

25. 9. 18. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Rechts keine, links nur ganz hinten eine trockene Borke, im NRR. vereinzelte trockene Borken. Pharynxschleimhaut sehr trocken; leichter Fötör.

2. 10. 19. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Nase gut, ist seit einigen Tagen heiser. Objektiv: Nase nur zähflüssiges Sekret, Stimme aphonisch. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Larynx: Akute Laryngitis sicca.

9. 10. 20. Injektion 1000 MK. Auf die letzte Injektion subjektiv starke Allgemeinreaktion. Keine Änderung der Laryngitis. Objektiv: In der Nase wenig, im NRR. mässige Borkenbildung, Pharynxschleimhaut sehr trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt; Laryngitis sicca. Deutlicher Fötör.

23. 10. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: In der Nase keine Borken (hat zuvor Nasenbluten gehabt). Reichlich geronnenes Blut im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Kein sicherer Fötör.

Urteil: Es handelt sich um einen typischen Fall mit starker, wenn auch vorwiegend einseitiger Atrophie, massenhafter Borkenbildung und sehr intensivem Fötör. Durch die Vakzinebehandlung stellte sich bald eine deutliche Verflüssigung des Sekretes, das erhebliche Schleimbeimengung zeigte, und eine subjektive Erleichterung ein. Der Fötör war wechselnd, nahm aber im allgemeinen ganz entschieden ab. Die Pharyngitis sicca blieb im ganzen vollkommen unbeeinflusst durch die Vakzination. Die nach der 11. Injektion eingeschaltete 4 wöchentliche Pause hatte keine erhebliche Verschlechterung zur Folge gehabt. Im Ganzen also ein unterschiedener Erfolg der Vakzination in Bezug auf Fötör und Sekretverminderung.

J. F., 17 Jahre. Angeblich erst seit 1 Jahre Nasenleiden. Aeussere Nase ganz flach gesattelt, Nasengang breit, weite Nasenlöcher. Ekzem am Naseneingang.

Rhinoskopie: Rhinitis sicca anterior, Venektasien am Locus Kiesselbachii. Starke Atrophie beider unteren Muscheln. Nase beiderseits durch förmliche Ausgüsse eingetrockneten Sekretes vollkommen ausgefüllt. Nach Entfernung desselben sieht man eine kleine Krista am Septum rechts. Leichte Hypertrophie der mittleren Muscheln. Pharynxschleimhaut chronisch entzündet, nicht trocken. Larynx: Stimmbänder leicht gerötet und etwas trocken. Starker charakteristischer Fötör. Wassermann-Reaktion negativ.

27. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

3. 11. Schmerzen an der Einstichstelle. Keine sonstige Reaktion nachweisbar. Objektiver Befund: Starke Borkenbildung. Starker Fötör. 2. Injektion 100 MK.

8. 11. Nase nahezu frei von Borken (Pat. hat scheinbar gespült?).

10. 11. 3. Injektion 200 MK.

17. 11. 4. Injektion 300 MK. Befund: Nase rechts frei, links grosse Borke.

23. 11. Reichliche, aber verminderte Borkenbildung, Borken trocken und nicht so kompakt, kein Fötör.

24. 15. 5. Injektion 300 MK. Enorme Borkenbildung. Kein Fötör.

30. 11. Sehr starke Borkenbildung.

7. 12. 6. Injektion 350 MK. Verminderte Borkenbildung, kein Fötör.

14. 12. 7. Injektion 350 MK.

15. 12. Noch immer reichlich Sekret, doch ist das Sekret mehr zähflüssig. Kein Fötör.

21. 12. 8. Injektion 400 MK. Sehr reichliche Borkenbildung beiderseits. Deutlicher Fötör.

29. 12. 9. Injektion 400 MK. In beiden Nasenseiten direkte Ausgüsse von Sekret. Deutlicher Fötör.

8. 1. 1916. 10. Injektion 500 MK.

18. 1. 11. Injektion 550 MK. Reichliche Borkenbildung beiderseits.

25. 1. Subjektiv: Nase etwas freier, viel Schnupfen, starker Geruch. Objektiv: Borkenbildung vermindert, deutlicher Fötör. 12. Injektion 600 MK.

1. 2. Reichliche Borkenbildung. 13. Injektion 650 MK.

8. 2. Noch immer sehr erhebliche Borkenbildung. Kein sehr erheblicher Fötör. 14. Injektion 700 MK.

15. 2. 15. Injektion 700 MK. Noch immer erhebliche Borkenbildung, die aber deutlich vermindert erscheint. Pharynxschleimhaut feucht. Deutlicher Fötör.

28. 2. 16. Injektion 600 MK. Rechts: Nase nur etwas schleimiges Sekret enthaltend, links: Nase mässig grosse, verhältnismässig feuchte Borke. Im NRR. geringe Borkenbildung. Mässig starker Fötör.

21. 3. In beiden Nasenseiten sehr ausgedehnte Borkenbildung, besonders links, vollständiger Ausguss. Starker Fötör. Subjektiv: Keine Besserung. Nach Angabe der Umgebung hat der Geruch nachgelassen.

28. 3. 17. Injektion 400 MK. (nach vierwöchiger Pause).

5. 4. Ziemlich erhebliche Borkenbildung, deutlicher Fötör, subjektiv keine Besserung. 18. Injektion 500 MK.

26. 4. Subjektiv: Geringe Besserung hinsichtlich der Borkenbildung, keine Besserung bezüglich des Geruchs. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, deutlicher Fötör. 19. Injektion 500 MK.

3. 5. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Starker Fötör, mässige Borkenbildung. 20. Injektion 600 MK.

9. 5. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Starke Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Fötör weniger stark als gewöhnlich. 21. Injektion 700 MK.

18. 5. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Rechts wenig, links ziemlich reichliche Borkenbildung. Ebenso im NRR. Sehr starker Fötör. 22. Injektion 700 MK.

30. 5. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Verhältnismässig geringfügige Borkenbildung, sehr deutlicher Fötör.

Pat. entzieht sich für 6 Wochen ohne Grund der Behandlung.

3. 7. Pat. erscheint wieder und gibt an, dass ihre Nase etwas besser geworden sei (spült 3mal täglich!) Objektiv: Keine Borkenbildung in der Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut nur ganz leicht trocken. Trotzdem besteht sehr deutlicher Fötör. 23. Injektion 400 MK.

11. 7. Subjektiv: Unverändert. Pat. spült, obwohl ihr das untersagt war. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, mehr links als rechts. Deutlicher Fötör. Pharynxschleimhaut trocken. 24. Injektion 500 MK.

18. 7. Keine Besserung. Spült. Objektiv: Borkenbildung geringer als gewöhnlich, auch im NRR. 25. Injektion 600 MK.

25. 7. Subjektiv: Viel Schnupfen. Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, besonders links. Etwas geringere Borkenbildung im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötor. 26. Injektion 700 MK.

12. 8. Subjektiv; Keine Aenderung. Objektiv: Wenig Borken und geringer Fötor. 27. Injektion 300 MK.

1. 9. Subjektiv: Bedeutende Besserung. Objektiv: In der Nase, besonders in den hinteren Abschnitten, weiche Borken. Pharynxschleimhaut mässig trocken, ausgesprochener Fötor. 28. Injektion 400 MK.

15. 9. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Ziemlich reiche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Pharynxschleimhaut o. B. Deutlicher Fötor. 29. Injektion 500 MK.

30. 9. 30. Injektion 600 MK. Subjektiv: Schnupfen. Geruch wenig besser, spült 2mal täglich. Objektiv: In Nase und NRR. nur zähflüssiges Sekret, wenig Fötor.

9. 10. 31. Injektion 700 MK. Subjektiv: Schlechter, nach Angabe der Umgebung mehr Fötor. Spült. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, leichter Fötor.

26. 10. Kontrolluntersuchung: Subjektiv weniger Borken, Fötor unverändert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Mässig starker Fötor.

Urteil: Es handelt sich um einen typischen und ausgesprochenen Fall von Ozaena, der 12 Monate lang in Beobachtung und Behandlung stand. Durch Verschulden der Patientin konnte die Behandlung nur mit zeitweisen Unterbrechungen durchgeführt werden. Die Patientin hatte schon früher ihre Nase durch Spülungen behandelt. Die Nase kam in einem, wie sich später erwies, verhältnismässig günstigen Zustand in Behandlung. Auf die Vakzination hin trat zunächst eine nasale Reaktion ein. Durch die verstärkte Sekretion kam es zur Abstossung der ausserordentlich starken Borkenbildung, so dass die Nase etwas freier wurde. Der Geruch war in jener Zeit ohnehin meistens nicht sehr stark. Dann verschlimmerte sich aber der Zustand trotz der weitergehenden Behandlung deutlich. Dass die Patientin trotz des Verbotes andauernd spülte, spricht am besten dafür, dass eine erhebliche Besserung ihres Zustandes ausblieb.

Spätere Kontrolle, die sich bis auf 4 Wochen nach der letzten Injektion erstreckte, liess erkennen, dass der Zustand der Patientin sich wiederum verschlechtert hatte.

M. H., 25 Jahre, weiblich. Seit 2—3 Jahren erkrankt mit starker Sekretion der Nase und üblem Geruch. In der Familie kein ähnliches Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase leicht eingesattelt. Verbreiterung des Naseneingangs, weite Nasenlöcher. Endonasal: Septum im oberen Abschnitt nach links verbogen. Starke Atrophie beider unteren Muscheln, rechts mehr als links. Mittlere Muscheln beiderseits hypertrophisch. In den hinteren und oberen Abschnitten reichlich gelbe Borken. Ebenso im NRR., besonders im Bereich der Choanen.

Pharynxschleimhaut leicht chronisch entzündet, nicht eigentlich trocken. Larynx: o. B. Nicht sehr intensiver, aber charakteristischer Fötör. Wassermann negativ.

11. 5. 1916. 1. Injektion 50 MK.

19. 5. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Besserung: Schmerzen an der Einstichstelle. Objektiv: Rechts mässig reichliche Borkenbildung im Bereich der mittleren Muschel. Links nur zarte Borken über die ganze Nase verteilt. Etwas eitriges Sekret im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, kein deutlicher Fötör.

6. 6. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, mehr rechts als links. Auch im NRR., besonders auf der rechten Seite, Borkenbildung. Pharynxschleimhaut leicht trocken, mit etwas eitrigem Sekret bedeckt, deutlicher Fötör. 3. Injektion 200 MK.

3. 7. 4. Injektion 200 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung, starker Fötör.

10. 7. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Relativ geringe Borkenbildung, Sekret flüssig. Starker Fötör.

11. 7. Oertliche und Allgemeinreaktion mässig stark. Geringe Borkenbildung und wenig Fötör.

17. 7. 6. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung hinsichtlich der Borkenbildung und des Geruchs. Kopfschmerzen. Objektiv: Relativ geringe Borkenbildung, links weniger als rechts. NRR. frei, Pharynxschleimhaut trocken, mit schleimig-eitrigem Sekret bedeckt, deutlicher Fötör.

18. 7. Starke örtliche Beschwerden an der Injektionsstelle, sonst keine Reaktion. Mässige Borkenbildung, geringfügiger Fötör.

24. 7. 7. Injektion 500 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, Borken feucht, unerheblicher Fötör.

25. 7. Subjektiv: Starke Beschwerden an der Injektionsstelle, sehr starke Nasensekretion. Objektiv: Mässig reichliche Sekretbildung in beiden Nasenseiten. Keine eigentliche Borken. Leichter Fötör.

31. 7. 8. Injektion 600 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässige Sekretbildung. Schleimhaut rot, sukkulent, wenig Fötör.

1. 8. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Wenig Borkenbildung und geringer Fötör. Pat. arbeitet seit einigen Tagen nicht, ist also auch den Schädlichkeiten ihrer Tätigkeit (Stubenmädchen) nicht ausgesetzt.

7. 8. 9. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Leichter Fötör. Rechts in der Nase reichlich, links weniger Borkenbild. Pharynxschleimhaut trocken.

8. 8. Mässig starker Fötör. In der Nase nur flüssiges Sekret.

17. 8. 10. Injektion 800 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd. Zeitweise übler Geruch. Objektiv: Rechts keine, links reichliche Borkenbildung. Unbedeutender Fötör.

18. 8. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken, geringer Fötör.

24. 8. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gut. Mässige Krustenbildung. Fötör nicht sehr ausgesprochen.

31. 8. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Mässige Mengen weicher, feuchter Krusten, starker Fötör.

6. 9. 13. Injektion 900 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Starke Krustenbildung, sehr ausgeprägter Fötör.

12. 9. 14. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Wohlbefinden. Objektiv: Mässig reichliche Krustenbildung. Wenig Fötör.

18. 9. 15. Injektion 900 MK. Mässig reichliche Borkenbildung vorwiegend rechts und im NRR. Pharynx o. B. Starker Fötor.

25. 9. 16. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Mässige Mengen feuchter Borken in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken, unerheblicher Fötor.

2. 10. 17. Injektion 900 MK. Subjektiv: Nur hin und wieder schlechter Geruch aus der Nase. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, ziemlich viel zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötor.

9. 10. 18. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Starker charakteristischer Fötor. Rechts reichlich, links und im NRR. etwas weniger Borkenbildung. Pharyngitis sicca.

16. 10. Kontrolluntersuchung. Subjektiv: Nur hin und wieder Fötor. Objektiv: Rechts reichlich, links und im NRR. wenig trockene Borken. Mässiger Fötor. Pharyngitis sicca.

30. 10. Kontrolluntersuchung. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Borken nur in den hinteren und oberen Abschnitten der Nase. Wenig Fötor.

13. 11. Subjektiv: Gut. Objektiv: Reichliche Borkenbildung, starker charakteristischer Fötor.

27. 11. Wenig Fötor. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken.

Urteil: Bemerkenswert an dem Fall ist, dass bei Beginn der Behandlung der charakteristische Fötor wenig hervortrat. Die Patientin glaubte von der Behandlung im allgemeinen eine wesentliche Besserung besonders auch des lästigen Geruches feststellen zu können. Objektiv zeigte sich bei sehr stark wechselndem Befund im allgemeinen eine gewisse Verflüssigung des Sekretes, aber keine einwandfreie Verminderung desselben, vor allem aber kein Verschwinden des Fötors, der im Gegenteil mehr und mehr zuzunehmen schien, und gegen Ende der Behandlung stärker war als zu Beginn.

Spätere Kontrolluntersuchungen bis 6 Wochen nach der letzten Injektion ergaben Befunde, die jedenfalls weder hinsichtlich der Borkenbildung noch des Fötors günstiger waren als der Aufnahmebefund.

Th. H., 27 Jahre, männlich. Will vor etwa 1 Jahr das Geruchsvermögen verloren haben, eigentlich nasenleidend aber erst 2—3 Monate sein. In der Familie keine Nasenerkrankungen.

Befund: Aeussere Nase nur andeutungsweise eingesattelt. Nase weit, beide unteren Muscheln stark atrophisch. Auch die mittleren Muscheln zeigen eine mässige Atrophie. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase beiderseits reichliche grüngelbe Borken. Schleimhaut auch am Septum sehr dünn, leicht blutend. Im NRR. grüngelbe Borken. Pharynxschleimhaut trocken. Laryngitis sicca. Typischer Fötor. Wassermann negativ.

25. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

26. 10. Starke Trockenheit in der Nase und im NRR. reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötor. Subjektiv leichter Schmerz an der Injektionsstelle.

3. 11. 2. Injektion 100 MK. Da der Pat. ohne sichtliche Ursache ein von der Nase ausgehendes Gesichtserysipel bekommt, muss die Behandlung abgebrochen werden.

19. 11. Schleimhaut ziemlich trocken, mässige Borkenbildung, kein Fötör.
23. 11. 3. Injektion 200 MK. Nur geringe Mengen feuchter Borken. NRR.
frei. Kein Fötör.
1. 12. 4. Injektion 300 MK. Schleimhaut der Nase trocken. Nur rechts
mässige Borkenbildung. Kein Fötör.
2. 12. Der gleiche Befund.
11. 12. 5. Injektion 300 MK. Besonders links reichliche Borkenbildung.
Kein deutlicher Fötör.
18. 12. 6. Injektion 350 MK. Gleicher Befund.
28. 12. Am Nasenboden rechts zähflüssiges Sekret. Links: Nase Borken-
bildung hinten oben, ebenso im NRR. Kein deutlicher Fötör. 7. Injektion 400 MK.
29. 12. Nase und NRR. frei. Kein Fötör.
4. 1. 1916. Schleimhaut der Nase trocken, mit Borken bedeckt. Pharynx-
schleimhaut feucht, zähflüssiges Sekret, kein Fötör.
11. 1. 8. Injektion 400 MK. Nase: Rechts leichter Schleimbelag in den
hinteren Abschnitten, links keine Borken. Kein Fötör.
12. 1. Reichliche Krustenbildung.
18. 1. 9. Injektion 450 MK. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten.
Kein Fötör.
11. 2. Erleidet einen Rückfall seines Gesichtserysipels, weshalb die Be-
handlung wiederum unterbrochen werden musste. 10. Injektion 450 MK. Nase
und NRR. frei von Borken. Kein Fötör.
18. 2. 11. Injektion 500 MK. Nase vollständig frei von Borken. Kein Fötör.
25. 2. 12. Injektion 600 MK. Nasenschleimhaut ziemlich trocken, aber frei
von Borken, nur etwas zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut leicht trocken.
Kein Fötör.
29. 2. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Es ist in diesem Fall eine unzweifelhafte und zwar erhebliche
Besserung nachweisbar. Es muss aber offen gelassen werden, ob diese
Besserung auf die Vakzination zurückzuführen ist. Denn das Verschwinden
des Fötors trat bereits nach der 2. Injektion ein und fiel zusammen mit
der Erkrankung an Erysipel. Es muss als durchaus möglich bezeichnet
werden, dass die veränderten Zirkulationsverhältnisse in diesem Falle den
Nasenprozess günstig beeinflusst haben, da nicht wohl angenommen werden
kann, dass bereits durch 2 Injektionen eine so weitgehende Besserung er-
zielt werden konnte. Indessen lässt sich darüber ein einwandfreies Urteil
nicht gewinnen.

K. K., 68 Jahre, weiblich. Seit Jahren viel Krusten in der Nase, Beschwerden
aber erst seit einigen Monaten. In der Familie keine Nasenerkrankungen.

Befund: Deutlich eingesattelte Nase mit verbreitertem Eingang und weiten
Nasenlöchern. Endonasal: Starke Atrophie aller Muscheln, besonders der unteren.
Die ganze Schleimhaut bedeckt mit sehr trockenen Borken. Auch im NRR. reich-
lich Borken. Pharyngitis sicca, Laryngitis sicca. Charakteristischer Fötör. Wasser-
mann negativ.

27. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.

3. 4. 2. Injektion 100 MK. Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten,
weniger im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Mässig starker Fötör.

10. 4. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mittelstarke Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Starker Fötör.

17. 4. 4. Injektion 300 MK. Starke Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Die Borken sind aber wesentlich weicher geworden. Pat. gibt auch an, dass sie stärkere Sekretion aus der Nase habe.

12. 5. Pat. ist nahezu 4 Wochen nicht erschienen. Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Ausserordentlich starker Fötör. 5. Injektion 300 MK.

20. 5. 6. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Geringere Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

27. 5. 7. Injektion 500 MK. Subjektiv: Besserung hinsichtlich des Fötörs, Angaben der Pat. sind aber nicht sehr glaubhaft. Objektiv: Rechts wenig, links reichlich Borkenbildung, im NRR. ziemlich viel Borken. Pharynxschleimhaut trocken. Fötör unerheblich.

17. 6. 8. Injektion 600 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Mässig starker Fötör. (Wie fast alle am gleichen Tage untersuchte Ozaenafälle. Wetter trocken, warm, sonnig.) Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten, reichlicher im NRR.

5. 7. 9. Injektion 600 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Unverändert. Starker Fötör.

12. 7. 10. Injektion 700 MK. Mässig starke Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

19. 7. 11. Injektion 700 MK. Subjektiv: Neuerdings Verschlechterung. Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Sehr intensiver Fötör.

29. 7. 13. Injektion 900 MK. Subjektiv: Wechselnd. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Starker Fötör.

14. 8. 14. Injektion 800 MK. Subjektiv: Wechselnd. Reichliche Borken aus der Nase abgehend. Objektiv: Wenig Borken in der Nase, mehr links als rechts. NRR. fast frei. Deutlicher Fötör.

22. 8. 15. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Deutlicher Fötör.

6. 9. 16. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Reichliche trockene Krusten in beiden Nasenseiten. Pharynxschleimhaut trocken. Fötör.

15. 9. 17. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Mässig starker Fötör.

2. 10. 18. Injektion 900 MK. Befund: Rechts wenig Borken, links nur zähflüssiges Sekret. Im Pharynx ebenfalls zähflüssiges Sekret, Pharynxschleimhaut leicht trocken. Leichter Fötör.

Urteil: Durchaus typischer, ausgesprochener Fall von Ozaena mit stark ausgeprägten Symptomen. Die Patientin erscheint etwas unregelmässig und ist in ihren subjektiven Angaben sehr unzuverlässig.

Als Resultat der Behandlung zeigte sich anfangs eine deutliche Verschlechterung, im übrigen wechselndes Befinden, doch liess sich gegen Ende der Behandlung eine gewisse Besserung einwandfrei feststellen. Zu einem vollständigen Schwund des Fötörs kam es aber nicht.

F. M., 41 Jahre, weiblich. Seit 6—8 Jahren Borkenbildung und übler Geruch aus der Nase. In der Familie keine Nasenerkrankungen.

Befund: Aeussere Nase flach eingesattelt. Nicht sehr erheblich verbreitert im vorderen Abschnitt. Ziemlich weite Nasenlöcher. Endonasal: Starke Septumdeviation nach rechts mit Kristabildung hinten unten. Leichtere Atrophie der rechten unteren Muschel. Totale Atrophie der linken unteren Muschel. Mittlere Muscheln beiderseits annähernd normal. Rechts mässige, links sehr starke Borkenbildung. Im NRR. reichliche Borkenbildung, vorwiegend an der linken Seite. Pharynxschleimhaut absolut trocken und mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Larynx: Sehr trockene Schleimhaut, im subglottischen Raum, vor allem an der Vorderwand, Borken. Leichter, typischer Fötör. Wassermann negativ.

11. 5. 1916. 1. Injektion 50 MK.

12. 5. Leichte Reaktion an der Injektionsstelle. Keine Allgemein- und Herdreaktion. Nase rechts frei, links reichliche Borkenbildung. Ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut trocken und mit Borken bedeckt. Leichter Fötör.

18. 5. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Geringe Besserung. Zurzeit Menses. Objektiv: Borkenbildung nicht sehr erheblich. Links stärker als rechts. Starker Fötör.

24. 5. 3. Injektion 300 MK. Subjektiv: Geringfügige Besserung. Objektiv: Mässige Borkenbildung. Unerheblicher Fötör.

25. 5. Leichte Lokal- und Allgemein-, keine Herdreaktion. Ziemlich reichliche Borkenbildung, besonders links. Deutlicher Fötör.

31. 5. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Besserung, vor allem hinsichtlich des Fötörs.

8. 6. 5. Injektion 400 MK. In beiden Nasenseiten dünner, weicher Krustenbelag. Postrhinoskopisch dicke, aber ebenfalls weiche Borken. Fötör vorhanden.

14. 6. 6. Injektion 500 MK. Leichte subjektive Besserung. Objektiv: Mässiger Fötör, mässige Borkenbildung.

21. 6. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Mehr Fötör. Starke Beschwerden an der Injektionsstelle. Objektiv: Sehr starker Fötör und reichliche Borkenbildung.

28. 6. 8. Injektion 700 MK. Subjektiv: Fötör wechselnd, in den letzten Tagen wieder besser. Objektiv: Rechts wenig, links massenhaft Borken. Fötör stark.

5. 7. 9. Injektion 800 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Unverändert, reichliche Borkenbildung und starker Fötör.

12. 7. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Reichliche Borkenbildung und sehr starker Fötör.

26. 7. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Unveränderter Befund und intensiver Fötör.

2. 8. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Keine Veränderung. Starker Fötör.

3. 8. Starke Schmerzen an der Injektionsstelle. Ausgesprochene Allgemein- und Herdreaktion (Uebelkeit, Kopfschmerzen, vermehrte Sekretion). Befund: Reichliche Borkenbildung und starker Fötör.

9. 8. 13. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Unverändert. Starker Fötör.

16. 8. 14. Injektion 900 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Etwas verminderter Fötör bei reichlicher Borkenbildung.

23. 8. 15. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gut. Verminderung des Fötörs, auch nach Angabe der Umgebung.

30. 8. 16. Injektion 900 MK. Subjektiv: Wenig Fötör. Objektiv: Reichlich trockene Borken, starker Fötör.

14. 9. 17. Injektion 100 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Starker Fötor und reichliche Borkenbildung. Pharynx sehr trocken.

20. 9. 18. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Rechts keine, links sehr reichliche Borkenbildung, mässig starker Fötor.

27. 9. 19. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Objektiv: Wenig Borken, vorwiegend zähflüssiges Sekret in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken, wenig Fötor.

5. 10. Kontrolluntersuchung: Mässige Borkenbildung, Pharynx trocken, wenig Fötor.

19. 10. Subjektiv: Wechselnd. Wieder mehr übler Geruch. Objektiv: Verhältnismässig wenig Krusten. Deutlicher Fötor. Ausgesprochene Pharyngitis sicca.

20. Injektion 500 MK. (nach vierwöchiger Pause).

2. 11. 21. Injektion 600 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Wenig zarte Borken, leichter Fötor.

9. 11. 22. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötor.

Urteil: Ausgesprochener Fall von Ozaena mit ausgeprägten Symptomen. Zur Zeit der Aufnahme verhältnismässig geringer Fötor, der sich während der Behandlung zeitweise wesentlich verstärkte. Subjektiv trat eine deutliche Besserung ein. Objektiv konnte eine solche aber erst in allerletzter Zeit festgestellt werden, da insbesondere der Fötor bei gewissen Schwankungen im grossen und ganzen sehr intensiv blieb.

L. N., 22 Jahre, männlich. Beschwerden angeblich erst seit kurzer Zeit. In der Kindheit keine Nasenerkrankung. Vom Spezialarzt wegen Ozaena zur Behandlung überwiesen.

Befund: Aeussere Nase im oberen Abschnitt etwas breit, nicht eingesattelt. Keine Verbreiterung des vorderen Abschnittes. Endonasal: Mässige Atrophie der unteren Muscheln. Mittlere Muscheln von normaler Grösse. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase grüngelbe Borken, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut chronisch entzündet, nicht trocken. Laryngitis sicca. Keine Nebenhöhlenerkrankung. Wassermann negativ.

4. 5. 1916. 1. Injektion 50 MK. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Nur andeutungsweise Fötor. Pharynx o. B.

5. 5. Keine Beschwerden an der Injektionsstelle. Kopfschmerzen. Rechts geringe, links reichliche Borkenbildung. Mässige Borkenbildung im NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Kein sicher nachweisbarer Fötor.

11. 5. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Reichlich trockene Krusten, auch im NRR. Mässig starker Fötor. 2. Injektion 100 MK.

12. 5. Leichte Lokal-, keine Herd- und Allgemeinreaktion. Geringe Borkenbildung und leichter Fötor. Im NRR. zähflüssiges Sekret.

18. 5. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Wenig Fötor und wenig Borkenbildung. 3. Injektion 200 MK.

19. 5. Leichte Lokalreaktion. Schmerzen in der Nase. Keine Störung des Allgemeinbefindens. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Leichte Blutung der Nasenschleimhaut rechts. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötor.

26. 5. Subjektiv: Keine wesentliche Besserung. Schwellung der Nasenschleimhaut, nur geringe Borkenbildung und kein sicher nachweisbarer Fötor. 4. Injektion 300 MK.

2. 6. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung und leichter Fötör.

9. 6. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Rechts leichter dünner Krustenbelag, links keine Borken. Im NRR. reichlich weiche Krusten. Fötör unerheblich.

15. 6. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: In Nase und NRR. zähflüssiges Sekret. Ganz geringfügiger Fötör.

23. 6. 8. Injektion 700 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Unveränderter Befund.

30. 6. 9. Injektion 800 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Nasenschleimhaut feucht, rot, nur geringe Mengen von Borken. Ebenso im NRR. Leichter Fötör.

6. 7. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Wenig feuchte Borken, leichter Fötör.

17. 7. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung, deutlicher Fötör.

27. 7. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Pat. glaubt, dass je wärmer und feuchter das Wetter sei, desto reichlicher sei die Borkenbildung und desto intensiver der Fötör. Objektiv: Deutlicher Fötör, mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR.

2. 8. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Leichter Fötör, wenig Borken.

9. 8. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Verschlechtert. Objektiv: Deutlicher Fötör. Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR.

16. 8. 13. Injektion 800 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung und wenig Fötör.

23. 8. 14. Injektion 900 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässige Borkenbildung, leichter Fötör.

30. 8. 15. Injektion 800 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Wenig Borken und leichter Fötör.

6. 9. 16. Injektion 900 MK. Subjektiv: In den letzten Tagen besonders reichliche Krusten. Objektiv: Nase fast frei von Borken, geringe Borkenbildung im NRR. Kein sicherer Fötör.

13. 9. 17. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung und unbedeutender Fötör.

21. 9. 18. Injektion 900 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Wenig Borken in der Nase, etwas mehr im NRR. Leichter Fötör.

27. 9. 19. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Wenig Borken in der Nase, etwas reichlicher im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötör.

11. 10. Subjektiv: Unverändert, eher verschlechtert. Objektiv: Nase Status idem. Pat. wird mit Nasenspüler aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Es handelt sich um keinen sehr ausgesprochenen, aber typischen Fall von Ozaena. Die Behandlung führte bei sehr wechselndem Befinden zu keinem positiven Erfolg. Zu Beginn der Behandlung war der Fötör eher geringfügiger als bei Abschluss derselben. Die Borkenbildung zeigte wohl eine gewisse Verflüssigung und vielleicht auch eine quantitative Verminderung. Die subjektiven Angaben des Patienten waren nicht hoch zu bewerten, da er ein Interesse daran hatte, die Behandlung möglichst auszudehnen.

H. R., 21 Jahre, männlich. Seit dem 14. Lebensjahre Nasenleiden, Borken und übler Geruch. In der Familie keine ähnlichen Leiden.

Befund: Aeussere Nase breit, Alae nasi stark abstehend, weite Nasenlöcher, keine Einsattelung. Endonasal: Deutliche Atrophie der Schleimhaut, auch im Epipharynx. Mässig starke Atrophie beider unteren Muscheln. Cavum nasi weit, Septumdeviation nach links, vorwiegend im knorpeligen Abschnitt. Mittlere Muscheln von normalem Aussehen. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase reichlich grüngelbe Borken. Starker Fötor, auch nach Entfernung der Borken. Nasenrachenraum mässig reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. Wassermann-Reaktion negativ.

25. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

26. 10. Leichte Lokalreaktion.

30. 10. Sehr reichliche Borkenbildung und deutlicher Fötor.

2. 11. 2. Injektion 100 MK.

3. 11. In der Nase verhältnismässig wenig, im NRR, reichlich Borken. Deutlicher Fötor.

6. 11. In Nase und NRR. vorwiegend eitriges zähflüssiges Sekret, keine eigentlichen Borken. Starker Fötor.

9. 11. 3. Injektion 200 MK.

11. 11. Keine Lokalreaktion, mässig starke Borkenbildung in Nase und NRR.

17. 11. 4. Injektion 300 MK. In der Nase beiderseits feuchte feine Borken, kein sicherer Fötor.

25. 11. 5. Injektion 300 MK.

30. 11. Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Kein deutlicher Fötor.

1. 12. 6. Injektion 350 MK. Deutlich verminderte Borkenbildung, geringer Fötor.

7. 12. 7. Injektion 350 MK. Nase ziemlich frei von Borken, im NRR. geringe Borkenbildung. Subjektiv: Wesentlich gebessert.

9. 12. In der Nase beiderseits feuchte Borken, kein deutlicher Fötor.

14. 12. 8. Injektion 400 MK. Schleimhaut der Nase feucht und gerötet. Im hinteren Abschnitt etwas zähflüssiges eitriges Sekret, Pharynxschleimhaut trocken. Unerheblicher Fötor.

20. 12. 9. Injektion 500 MK. Der Pat. ist in stationäre Behandlung aufgenommen worden und wird täglich zweimal untersucht. Es zeigt sich dabei, dass in den ersten Morgenstunden die Nase sehr reichliche Borkenbildung aufweist, im Laufe des Morgens werden diese dann ausgeschneuzt.

28. 12. 10. Injektion 500 MK. In Nase und NRR. beiderseits reichliche Borkenbildung, mässiger Fötor

4. 1. 1916. Eitriges Sekret in beiden unteren Nasengängen, keine eigentlichen Borken. Kein sicherer Fötor. 11. Injektion 600 MK.

11. 1. 12. Injektion 600 MK. Mässige Mengen feuchter Borken auch im NRR. Kein Fötor.

18. 1. 13. Injektion 600 MK. Nase beiderseits frei von Krusten, im NRR. vereinzelte Borken. Kein Fötor.

20. 1. Pat. wird aus der Behandlung als wesentlich gebessert entlassen. Nur geringe Borkenbildung in beiden Nasenseiten, Borken feucht, wesentlicher Fötor.

14. 3. erscheint Pat. zur Nachuntersuchung. Er gibt an, dass die Borken-

bildung vermindert sein soll, der üble Geruch aus der Nase dagegen nicht. Dagegen will er weniger heiser sein als früher (bessere Durchgängigkeit der Nase). Befund: Mässige Borkenbildung in den hinteren und oberen Abschnitten der Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Mässiger Fötör.

5. 4. Pat. wird wegen Hautleidens in das Barackenlazarett aufgenommen und zur ambulanten Nasenbehandlung der Klinik überwiesen. 14. Injektion 300 MK.

8. 5. 15. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert. Hin und wieder übler Geruch. Kopfschmerzen. Objektiv: Geringe Borkenbildung und geringer Fötör (wie bei allen am gleichen Tage gesehenen Ozaena-Fällen).

15. 5. 16. Injektion 500 MK. Befund: Leichter aber deutlicher Fötör, rechts wenig, links mässig reichliche Borkenbildung. Im NRR. ziemlich viel Borken.

16. 5. Starke Lokalreaktion, keine Herd- und Allgemeinreaktion. Wenig Borkenbildung und geringer Fötör.

22. 5. Subjektiv: Besserung, die hinsichtlich, des Fötörs auch von der Umgebung festgestellt wird. Pat. will auch wieder subjektives Geruchsvermögen erlangt haben. 17. Injektion 600 MK. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, leichter Fötör.

23. 5. Geringfügige Lokalreaktion, leichte Kopfschmerzen. Borkenbildung unverändert, geringfügiger Fötör.

29. 5. 18. Injektion 700 MK. Subjektiv: Verschlechterung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung und deutlicher Fötör. Pharynxschleimhaut trocken.

30. 5. Subjektiv: Unverändert. Vermehrte Nasensekretion. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, leichter Fötör.

5. 6. 19. Injektion 700 MK. Subjektiv: Stark behinderte Nasenatmung. Objektiv: Nur geringer Fötör und verhältnismässig wenig Borkenbildung.

13. 6. Subjektiv: Befinden wechselnd. Objektiv: Wenig Borkenbildung, geringer Fötör.

15. 6. Pat. muss aus der Behandlung entlassen werden. Befund: Borkenbildung nur in den hinteren Abschnitten der Nase. Nasenschleimhaut gerötet, feucht, Pharynxschleimhaut trocken, geringer Fötör.

Aus einem vom 25. 7. 1916 datierten Briefe des Pat. geht hervor, dass die Nase bis zu diesem Termin noch immer eine ziemlich starke Borkenbildung und infolgedessen eine ziemlich starke Behinderung der Nasenatmung zeigte, dass aber nach Angabe der Angehörigen der Fötör entschieden vermindert war.

Urteil: Typischer Fall von Ozaena mit ausgesprochenen Symptomen. Die Behandlung mit Vakzine hatte einen unbestreitbaren Erfolg im Sinne der Verminderung des Fötörs und der Verflüssigung des Nasensekretes. Die Besserung überdauerte die Behandlung sicher 6 Wochen, über das weitere Ergehen des Patienten ist nichts bekannt geworden. Doch bezeichnet er sich in seinem Briefe selbst als unheilbar und ist mit der erreichten Besserung sehr zufrieden.

H. R., 29 Jahre, männlich. Seit frühester Kindheit Nasenleiden. Eitriger Ausfluss und übler Geruch. Eine Zwillingschwester gleichfalls nasenleidend sonst kein Familienmitglied mit einem ähnlichen Leiden behaftet.

Befund: Aeussere Nase deutlich eingesattelt, erhebliche Verbreiterung des Naseneinganges, weite Nasenlöcher. Endonasal: Hochgradige Atrophie beider unteren Muscheln. Mittlere Muscheln leicht atrophisch. Septum annähernd gerade.

In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase massenhaft grüngelbe Borken. Im NRR. ebenfalls reichlich schmutziggelbe Borken. Die Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken und mit reichlichen Mengen eingetrockneten Sekrets bedeckt. Leichte Laryngitis sicca. Starker typischer Fötör. Wassermann negativ.

6. 5. 16. 1. Injektion 50 MK.

8. 5. Keine Lokal- und keine Allgemeinreaktion. Linke Nase völlig frei, rechts geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. Im NRR. Borkenbildung vermindert. Geringer Fötör (auch andere Ozaenafälle zeigen am gleichen Tage auffallend günstigen Befund).

13. 5. Subjektiv: Vermehrte Sekretion aus der Nase, hat besser Luft. Befund: Ziemlich starker Fötör, mässig reichliche Borkenbildung in der Nase und NRR. 2. Injektion 100 MK.

20. 5. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Wechselndes Befinden. Objektiv: Kompakte trockene Borken in der Nase. Deutlicher Fötör. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

22. 5. Subjektiv: Besserung. Stärkere Sekretion. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, mässig starker Fötör.

27. 5. 4. Injektion 300 MK. Befinden wechselnd. Objektiv: Verhältnismässig geringe Borkenbildung, unerheblicher Fötör.

29. 5. Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, deutlicher Fötör.

3. 6. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Rechts Nase frei, links und im NRR. mässig reichlich Borkenbildung, deutlicher Fötör.

10. 6. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Weiche Borken, reichlich in beiden Nasenhöhlen, NRR. frei, deutlicher Fötör.

17. 6. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Mässig starker Fötör, rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. NRR. ziemlich trocken. Pharynxschleimhaut mit eitrigem Sekret bedeckt.

19. 6. Pat. verspürt keinerlei Reaktion auf die Einspritzung. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, deutlicher Fötör.

1. 7. 8. Injektion 700 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd, Fötör nach Angabe der Umgebung vermindert. Objektiv: Rechts Nase frei, links mässig reichliche Borkenbildung, ebenso im NRR. Deutlicher Fötör.

3. 7. Borkenbildung im Ganzen geringfügig, Fötör mässig stark.

8. 7. 9. Injektion 800 MK. Wenig Borken und geringer Fötör.

10. 7. Subjektiv: Starke Nasensekretion, leichte Besserung. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in der Nase, etwas weniger im NRR. Sehr deutlicher Fötör.

15. 7. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Deutlicher Fötör und reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken.

17. 7. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Reichliche Borkenbildung und mässig starker Fötör.

22. 7. 11. Injektion 800 MK. Starke Sekretion aus der Nase, Befinden wechselnd. Objektiv: Rechts starke, links mässig starke Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

24. 7. Subjektiv: Nasensekretion angeblich vermindert (die Angaben des sehr unintelligenten Pat. sind absolut unzuverlässig). Objektiv: Mässig starker Fötör, reichliche Borkenbildung.

29. 7. 12. Injektion 700 MK. Subjektiv: Verschlechterung, vermehrte Sekretion. Objektiv: Verhältnismässig wenig Borken und geringfügiger Fötör.

31. 7. Gleicher Befund.

4. 8. 13. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert. Starke Nasensekretion. Objektiv: Rechts sehr reichliche, links weniger Borkenbildung. Im NRR. ziemlich viel Borken, Pharynxschleimhaut sehr trocken. Mässiger Fötör.

5. 8. Pat. muss aus der Behandlung entlassen werden.

Urteil: Die Behandlung mit Perez-Vakzine erzielte bei der sehr ausgesprochenen Ozaena eine gewisse Verringerung des Fötörs, keine Aenderung im Grade der Borkenbildung. Die Verflüssigung des Sekretes war deutlich.

O. A., 26 Jahre. Uebler Geruch aus der Nase.

Befund: Aeusserer Nase breit, keine eigentliche Einsattelung. Vorderer Abschnitt verbreitert, weite Nasenlöcher. Endonasal: Septumdeviation mässigen Grades nach rechts. Rhinitis sicca anterior. Cavum nasi weit. Hochgradige Atrophie beider unteren Muscheln. Mittlere Muscheln o. B. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase beiderseits reichlich trockene, grüngelbe Borken. Ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut chronisch-hypertrophisch entzündet. Larynx: Stimmbänder leicht gerötet. Schleimhaut trocken, leichte Borkenbildung. Kein sicherer Fötör.

28. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.

4. 4. 2. Injektion 100 MK.

11. 4. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Leichte Besserung, der Fötör soll nach Angabe der Umgebung nachgelassen haben. Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Kein sicherer Fötör.

18. 4. 4. Injektion 350 MK. Nase rechts frei, nur ganz hinten weiche Borke, links grössere, ebenfalls weiche Borken. Postrhinoskopisch einige zarte Borken im NRR. Kein Fötör.

26. 4. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert hinsichtlich des Geruchs, keine Verminderung der Borkenbildung. Objektiv: Mässige Borkenbildung, reichlicher links als rechts. Leichter Fötör.

3. 5. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Nur noch Beschwerden im Hals. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken, kein Fötör.

10. 5. 7. Injektion 500 MK. Geringe Mengen zähflüssigen Sekrets in Nase und NRR. Kein sicherer Fötör.

17. 5. 8. Injektion 600 MK. Subjektiv: Besserung des Geruchs nach Angabe der Umgebung. Vermehrte Sekretion. Objektiv: In beiden Nasenseiten vorwiegend zähflüssiges Sekret. Ebenso im NRR. Kein sicherer Fötör.

18. 5. Pat. verspürt keine Schmerzen an der Injektionsstelle, keine Schädigung des Allgemeinbefindens. Vermehrte Sekretion aus der Nase. Nase freier. Objektiv: Rechts keine, links ziemlich reichliche Borkenbildung. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Kein sicherer Fötör.

24. 5. 9. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Befund unverändert.

25. 5. Leichte Lokalreaktion, starke Sekretion aus der Nase. Kopfschmerzen. Objektiv: In Nase und NRR. Borkenbildung und zähflüssiges Sekret. Leichter Fötör.

31. 5. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Angeblich kein Fötör mehr. Objektiv: Rechts wenig, links reichlich Borken. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Fötör? (Starker Tabakgeruch.)

8. 6. 11. Injektion 600 MK. Weiche Krusten in beiden Nasenseiten und im NRR. Geringer Fötor.

14. 6. 12. Injektion 700 MK. Mässig reichliche Bildung weicher Borken in Nase und NRR. Kein Fötor.

16. 6. Nur zähflüssiges Sekret, keine Borken in Nase und NRR. Kein Fötor. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Es handelt sich um einen Fall von Rhinitis atrophicans mit starker Borkenbildung, aber geringem Fötor. Der Fötor liess sich zu Beginn der Untersuchung nicht mit Sicherheit nachweisen. Ebenso fehlte er bei Beendigung derselben. Während der Behandlung war hin und wieder ein leichter charakteristischer Fötor nachweisbar. Unter der Einwirkung der Vakzine war eine deutliche Verflüssigung und zeitweise Verminderung des Sekretes erkennbar. Von einer eigentlichen Besserung konnte aber nicht die Rede sein.

B. B., 42 Jahre. Nasenleidend seit dem 10.—12. Lebensjahre. In der Familie kein ähnliches Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase keine besonderen Kennzeichen. Hochgradige Rhinitis sicca anterior. Perforation des Septums im knorpeligen Abschnitt. Starke Atrophie beider unterer Muscheln. Leichte Hypertrophie der mittleren Muscheln. Sehr reichlich grüngelbe Borken in den hinteren Nasenabschnitten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötor.

18. 12. 1915. 1. Injektion 30 MK.

31. 12. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Starkes Nasenbluten. Alle Borken in der Nase reichlich mit Blut durchmischt. NRR. frei, leichter Fötor.

7. 1. 3. Injektion 200 MK. Keine Lokalreaktion.

5. 2. 4. Injektion 200 MK. Befund: Reichliche Borkenbildung. Borken etwas weniger trocken als früher. Leichter Fötor.

11. 2. 5. Injektion 200 MK. Nase verhältnismässig wenig Borken. Ziemlich reichliche Blutbeimengung. NRR. vollständig ausgefüllt mit Borken. Pharynxschleimhaut trocken, deutlicher Fötor.

18. 2. 6. Injektion 300 MK. Starke Borkenbildung, leichter Fötor.

25. 2. 7. Injektion 350 MK. Mässige Borkenbildung in der Nase, reichlicher im NRR. Leichter Fötor.

3. 3. 8. Injektion 400 MK. Reichlich Borken in der Nase, weniger im NRR. Geringer Fötor.

10. 3. 9. Injektion 450 MK. Mässige Borkenbildung, kein Fötor.

17. 3. 10. Injektion 500 MK. Wenig Borken, geringer Fötor.

24. 3. 11. Injektion 550 MK. Nase wenig, NRR. reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötor.

31. 3. 12. Injektion 600 MK. Subjektiv: Wechselndes Befinden. Objektiv: Reichliche Borken in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Geringer Fötor.

8. 4. 13. Injektion 700 MK. Geringe, links etwas reichlichere Borkenbildung, NRR. nahezu frei, kein sicherer Fötor.

25. 4. Grüngelbe Borken in beiden Nasenseiten und im NRR. Geringer Fötor. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Bei ausgesprochener Atrophie und Borkenbildung verhältnismässig leichter Fötor. Eine Aenderung trat durch die Behandlung nur

insofern ein, als das Sekret verflüssigt wurde und zeitweise vermindert war. Schon 17 Tage nach der letzten Injektion war bei einer Nachuntersuchung die Borkenbildung wieder wesentlich stärker geworden.

Der Fall muss im ganzen als refraktär bezeichnet werden.

A. B., 27 Jahre. Der Pat. gibt an, schon als Kind an dem gleichen Nasenleiden gelitten zu haben, ebenso wie seine sämtlichen 5 lebenden Geschwister. Seine Beschwerden sollen sich bei jedem Witterungswechsel gesteigert haben und in den Entwicklungsjahren besonders heftig gewesen sein. Tuberkulose soll in der Familie nicht vorhanden sein.

Befund: Nase im oberen Abschnitt ziemlich breit, Spitze deutlich zweigespalten, keine Einsattelung.

Rhinoskopie: Septum in Höhe der mittleren Muschel rechts eingeknickt, links ausgebuchtet. Beide unteren Muscheln atrophisch, die linke etwas stärker als die rechte. Mittlere Muschel unverändert. Die gesamte Schleimhaut ausgesprochen trocken, mit reichlichen, grüngelben, sehr trockenen Borken bedeckt. Auch im NRR. reichlich grüngelbe Borken. Schleimhaut des Pharynx ausgesprochen trocken. Larynx: Stimmbänder leicht gerötet, Schleimhaut von trockenem Aussehen. Kein charakteristischer Fötor.

27. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

29. 10. In der Nase links hinten etwas flüssiges Sekret, rechts Nase frei. Im NRR. und Mesopharynx sehr reichlich eingedickte grüngelbe Borken (hat gespült?).

2. 11. 2. Injektion 100 MK.

3. 11. Leichte Schmerzen am Einstich, gibt an, starken eitrigen Ausfluss gehabt zu haben. Befund: Nase und NRR. frei von Sekret, kein Fötor.

8. 11. 3. Injektion 200 MK. Befund: Nase selbst ziemlich frei von Borken, in den Choanen und im NRR. dagegen viele Krusten.

11. 11. Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase, besonders rechts, ebenso im NRR. Kein Fötor.

15. 11. 4. Injektion 300 MK.

16. 11. Linke Nase frei. Rechte Nase ziemlich starke Borkenbildung. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Kein Fötor.

23. 11. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen und vermehrte Sekretion aus der Nase. Objektiv: Mässige Mengen zähflüssigen Sekretes in der Nase, besonders rechts, und im NRR. Linke Nase frei.

1. 12. 6. Injektion 350 MK. In der Nase nur etwas schleimiges Sekret. Die Pharynxschleimhaut etwas trocken, der NRR. frei. Kein Fötor.

7. 12. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Nur an der rechten mittleren Muschel leichte Borkenbildung. Kein Fötor.

8. 12. 7. Injektion 350 MK.

14. 12. Subjektiv: Gebessert. Kein Fötor. Nase und NRR. vollständig frei von Sekret. 8. Injektion 400 MK.

15. 12. Nur am Rachendach geringe Mengen gelben Sekretes, sonst Nase frei. Kein Fötor.

20. 12. 9. Injektion 500 MK. Nase vollständig frei, keine Borken, kein Fötor.

28. 12. 10. Injektion 500 MK. Schleimhaut trocken, wenig Sekret in der Nase und im NRR. Im Pharynx Borkenbildung.

29. 12. Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase rechts. Flüssiges eitriges Sekret im NRR. Kein Fötor.

4. 1. 1916. 11. Injektion 600 MK. Kein Fötor. Nase vollkommen frei von Borken.

11. 1. 12. Injektion 600 MK. Naseninneres vollkommen frei von Sekret. An der Pharynxhinterwand kleiner Krustenbelag. Pharynxschleimhaut feucht, kein Fötor.

18. 1. 13. Injektion 600 MK. Nase beiderseits frei von Borken, Muscheln zeigen ein sukkulentes Aussehen. Pharynxschleimhaut feucht. Einzelne ziemlich feuchte Borken. Kein Fötor.

19. 1. Nur im Pharynx geringe Mengen rein schleimigen Sekretes. Wird aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Es handelt sich um einen wenig charakteristischen Fall, da ein typischer Fötor mit Sicherheit niemals festgestellt wurde. Auch die Befunde sind insofern nicht einwandfrei, als der Verdacht vorliegt, dass Patient heimlich spülte. Im Ganzen kann aber gesagt werden, dass durch die Vakzinebehandlung eine deutliche Besserung in dem Sinne erzielt wurde, dass das Sekret durch stärkere Beimischung von Schleim eine mehr flüssige Konsistenz annahm und dadurch leichter aus der Nase entfernt wurde. Der Patient empfand auch subjektiv eine Erleichterung.

M. B., 23 Jahre. Pat. war nasenleidend solange er sich erinnern kann. Von seinen 6 Geschwistern soll auch ein Bruder an chronischem Nasenkatarrh leiden, aber keine Sticknase haben.

Befund: Aeussere Nase leicht eingesattelt, im vorderen Abschnitt breit.

Rhinoskopie: Hochgradige Atrophie beider unteren Muscheln. Sehr reichliche Borkenbildung, besonders in den hinteren und oberen Abschnitten der Nase. Mittlere Muscheln ebenfalls stark atrophisch. Starker typischer Fötor. Der NRR. enthält reichlich Borken. Die Pharynxschleimhaut zeigt eine chronisch-hypertrophische Entzündung. Die Schleimhaut des Kehlkopfes leicht gerötet und von trockenem Aussehen.

9. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK.

16. 11. Subjektiv: Keine Aenderung durch die Injektion. Objektiv: Sehr starker Fötor, sehr reichliche Borkenbildung in der Nase. 2. Injektion 100 MK.

25. 11. Subjektiv: Keine Besserung. In der Nase beiderseits starke, z. T. bluthaltige Borken. Im NRR. weniger Borken. Mässig starker Fötor. 3. Injektion 200 MK.

7. 12. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Keine Aenderung. Objektiv: Enorm viele Borken in der Nase. Geringerer Fötor als bei den früheren Untersuchungen.

18. 12. 5. Injektion 350 MK. Subjektiv: Starke Schmerzen an der Injektionsstelle. Muss wegen der starken Borkenbildung immer wieder spülen. Nach seiner Angabe wechselt der Fötor, doch kann seine Umgebung eine Besserung im Ganzen nicht feststellen. Befund: Reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Starker Fötor.

23. 12. 6. Injektion 350 MK. Subjektiv und objektiv unverändert.

29. 12. 7. Injektion 400 MK. Der Befund unverändert, Pat. verspürt keine Besserung.

4. 1. 1916. 8. Injektion 400 MK. Pat. hat seit 24 Stunden nicht gespült. Es finden sich in beiden Nasenseiten reichlich Borken. NRR. und Pharynx sind ziemlich frei. Starker Fötor.

13. 1. 9. Injektion 450 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Reich-

liche Borkenbildung in der Nase. Starker Fötor. Pat. erscheint 2 $\frac{1}{2}$ Monate lang nicht in der Klinik. Auf dringende Aufforderung kommt er am 28. 3. 1916 wieder.

28. 3. Sehr starker Fötor und enorm reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Sein Nichterscheinen begründet Pat. mit der Zwecklosigkeit der Behandlung. 10. Injektion 400 MK.

11. 4. Subjektiv: Keine Besserung. Die Borkenbildung ist gegen das letzte Mal etwas vermindert, der Fötor weniger ausgesprochen. 11. Injektion 450 MK. Der Pat. erscheint nicht wieder in der Klinik und ist auch durch schriftliche Aufforderung nicht zum Kommen zu bewegen.

Urteil: Es handelt sich um einen ausserordentlich charakteristischen Fall von Ozaena mit sehr starkem Fötor, sehr reichlicher Borkenbildung und erheblicher Atrophie. Das Ergebnis der Vakzination, die allerdings nur in unregelmässigen Abständen und nur in 11 Dosen verabreicht werden konnte, muss als ein objektiv negatives bezeichnet werden. Das Nichtwiedererscheinen des Patienten spricht jedenfalls dafür, dass auch subjektiv eine Einwirkung nicht empfunden wurde.

F. D., 32 Jahre. Angeblich erst seit einem Jahre Nasenleiden. In der Familie keine ähnlichen Erkrankungen.

Befund: Aeusserer Nase ohne besondere Kennzeichen.

Rhinoskopie: Nase ziemlich weit. Mässige Atrophie beider unteren Muscheln. Im hinteren und oberen Abschnitt beider Nasenseiten gelbgrüne Borken in mässiger Menge. Im NRR. reichlich eingetrocknetes Sekret. Rachenschleimhaut trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Leichter Fötor.

24. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.

31. 3. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen, sonst keine Reaktionserscheinungen. Objektiv: In der Nase nur geringe Mengen eines zähflüssigen Sekretes, keine Borken. Auch im NRR. ist das Sekret flüssig. Die Pharynxschleimhaut ist trocken. Deutlicher Fötor. 2. Injektion 100 MK.

7. 4. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiver Befund: Rechts starke Schrumpfung der unteren Muschel, reichlich Borken von verhältnismässig zarter Beschaffenheit. Links untere Muschel etwas geschwollen. Nur geringe Borkenbildung. NRR. mässig starke Bildung von Borken. Im Pharynx die Schleimhaut trocken und mit eingetrocknetem Sekret bedeckt.

14. 4. 4. Injektion 250 MK. Subjektiv: Besserung. In der Nase keinerlei Krusten, nur etwas schleimiges Sekret an der rechten mittleren Muschel. NRR. vollkommen frei. Ausgesprochener Fötor.

22. 4. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Nase gebessert. Im Halse Trockenheit und Schluckbeschwerden. Objektiv: In der Nase nur spurenweise Sekret von flüssiger Beschaffenheit. Etwas reichlicher im NRR. Pharynxschleimhaut trocken und mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Ganz geringfügiger Fötor.

2. 5. 6. Injektion 350 MK. Subjektiv: Nase gebessert. Beschwerden noch im Halse. Befund: Nase nahezu frei von Borken, nur an den mittleren Muscheln Spuren eingetrockneten Sekrets. Auch die NRR. ziemlich frei. Nur im Pharynx trockene Schleimhaut mit ziemlich reichlich eitrigem Borken bedeckt. Kein Fötor.

9. 5. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Nase gebessert, auch der üble Geruch soll nachgelassen haben. Auf die letzte Injektion hin Kopfschmerzen. Objektiv: In der Nase fast kein Sekret, im NRR. dagegen reichlich Borken.

16. 5. 8. Injektion 500 MK. Leichte Schmerzhaftigkeit an der Injektions-

stelle. Sonst keine Erscheinungen auf die Injektion hin. In der Nase ziemlich reichlich Borkenbildung. Links weniger als rechts. Die Borkenbildung im NRR. geringer als früher. Pharynxschleimhaut zeigt nur leicht trockenes Aussehen. Kein Fötör. Die Patientin erscheint nicht wieder zur Behandlung.

Urteil: Der Fall erlaubt kein endgültiges Urteil, da die Behandlung frühzeitig abgebrochen wurde. Die Sekretbildung in Nase und Nasenrachenraum war stark wechselnd. Im allgemeinen war aber eine deutliche Verflüssigung des Sekrets nachweisbar. Der nicht sehr starke, aber charakteristische Fötör schien sich anfangs zu steigern, war aber von der 6. Behandlungswoche ab nicht mehr nachweisbar.

E. G., 25 Jahre. Angeblich erst seit 2 Jahren Nasenleiden. In der Familie keine Nasenerkrankungen.

Befund: Aeussere Nase ohne besondere Kennzeichen. Endonasal: Septum im knorpeligen Abschnitt rechts ein Höcker, links im oberen Abschnitt verbogen, die Schleimhaut hier etwas hypertrophisch. Hochgradige Atrophie beider unteren Muscheln. Mittlere Muscheln leicht hypertrophisch, dem Septum anliegend. Mässige Borkenbildung in den hinteren und oberen Abschnitten. Im NRR. starke Borkenbildung. Pharynxschleimhaut chronisch-hypertrophisch entzündet. Larynx: Stimmbänder leicht gerötet, ziemlich reichlich eingetrocknetes Sekret im subglottischen Raum. Geringfügiger Fötör.

26. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

27. 10. Geringe Schmerzhaftigkeit an der Injektionsstelle. Uebelkeit, Allgemeinbefinden stark beeinträchtigt. Kein Fieber, sehr starke Borkenbildung in beiden Nasenseiten, Pharynxschleimhaut sehr trocken. Kein Fötör.

3. 11. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Starker Schnupfen. Objektiv: Mässig reichlich Borken in der Nase, weniger im NRR. Kein Fötör.

10. 11. 3. Injektion 200 MK. Unverändert.

17. 11. 4. Injektion 300 MK. Befund unverändert.

24. 11. 5. Injektion 300 MK.

25. 11. Starke Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Kein Fötör.

1. 12. 6. Injektion 350 MK. Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Im Pharynx reichlich zähflüssiges Sekret. Der ganze NRR. ausgefüllt durch Borken.

7. 12. 7. Injektion 350 MK. Nase frei von Sekret. Schleimhaut gut gerötet, im NRR. zähflüssiges Sekret.

8. 12. Ausserordentlich viel Borken in der Nase beiderseits und im Pharynx. Kein Fötör.

14. 12. 8. Injektion 400 MK. Nase und NRR. enthalten nur mässige Mengen zähflüssiges Sekret. Im NRR. geringe Borkenbildung. Kein Fötör.

15. 12. Besonders in der Nase rechts und im NRR. zähflüssiges Sekret in ziemlicher Menge. Nase subjektiv gebessert.

21. 12. 9. Injektion 500 MK. In Nase und NRR. ziemlich viel eingedicktes Sekret, kein deutlicher Fötör.

22. 12. Sehr reichliches Sekret von zähflüssiger Beschaffenheit in beiden Nasenseiten und im Pharynx. Kein Fötör.

28. 12. 10. Injektion 500 MK. In der Nase rechts mässig reichliche Borkenbildung. Links nur zähflüssiges Sekret. Im NRR. reichlich Borkenbildung. Kein Fötör.

31. 12. Derselbe Befund. Pat. wird aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Hinsichtlich des Hauptsymptoms, des Fötors, wenig charakteristischer Fall. Der Erfolg der Behandlung bestand bei stark wechselndem Befund im wesentlichen in einer gewissen Verflüssigung des Sekrets. Da der Geruch nie sehr intensiv war, kann auch das Verschwinden desselben nicht sehr hoch bewertet werden. Der zur Beobachtung aufgenommene Patient wurde täglich, und zwar zumeist von mehreren Untersuchern gesehen, was im Einzelnen in der Krankengeschichte nicht vermerkt ist. Das Urteil der anderen Untersucher ging dahin, dass das in den ersten Morgenstunden massenhaft vorhandene Sekret im Laufe des Vormittags mehr oder minder vollständig abgestossen wurde. Eine eigentliche Besserung konnte darin aber nicht gesehen werden.

F. H., 24 Jahre, männlich. Seit seiner Kindheit ist Pat. nasenleidend.

Befund: Aeussere Nase leicht eingesattelt, keine erhebliche Verbreiterung des Naseneinganges. Endonasal: Beide Nasenseiten vollkommen ausgefüllt mit enormen Mengen trockener Borken. Schleimhaut bei Entfernung der Borken leicht blutend. Beide unteren Muscheln stark atrophisch. Mittlere Muscheln beiderseits etwas vergrössert. Auch im NRR. reichlich Borkenbildung. Pharyngitis chronica von nichttrockenem Charakter. Starker charakteristischer Fötör.

15. 1. 1916. 1. Injektion 30 MK. Unveränderter Befund.

22. 1. 2. Injektion 100 MK. Befund unverändert. Fötör stark.

24. 1. Desgleichen.

29. 1. 3. Injektion 200 MK. Enorme Borkenbildung beiderseits. Borken sehr trocken, ebenso im NRR. Starker Fötör.

5. 2. 4. Injektion 300 MK. Borkenbildung etwas vermindert. Borken weniger trocken. Starker Fötör.

12. 2. 5. Injektion 350 MK. Borken reichlich, etwas feuchter als zu Anfang. Starker Fötör. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

19. 2. 6. Injektion 400 MK. Leichte Verminderung der Borkenbildung. Borken sehr trocken. Starker Fötör.

28. 2. 7. Injektion 400 MK. Sehr reichliche Borkenbildung und sehr starker Fötör.

7. 3. 8. Injektion 450 MK. Sehr reichliche Borkenbildung. Borken sehr trocken. Sehr starker Fötör. Pat. reagiert auf die Injektionen stark und mit leichten Temperatursteigerungen.

14. 3. Sehr deutlicher Fötör. Borkenbildung unverändert. 9. Injektion 500 MK.

21. 3. 10. Injektion 500 MK. Sehr starker Fötör. In der Nase reichlich trockene Borken. Auch im NRR. reichlich Borken von etwas feuchterer Beschaffenheit.

28. 3. 11. Injektion 550 MK. Ziemlich reichliche Borkenbildung von trockener Beschaffenheit. Sehr starker Fötör.

1. 4. 12. Injektion 600 MK. Massenhaft sehr trockene Krusten in beiden Nasenseiten und im NRR. Sehr starker Fötör.

8. 4. 13. Injektion 700 MK. Vollkommen unveränderter Befund.

15. 4. 14. Injektion 700 MK. Starke Borkenbildung und unveränderter Fötör.

22. 4. 15. Injektion 600 MK. Reichlich trockene Krusten. Starker Fötör.

25. 4. Borkenbildung etwas vermindert. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Fötör etwas geringer als gewöhnlich.

Urteil: Der Fall, eine typische Ozaena mit sehr ausgesprochenen Symptomen, verhielt sich während der hunderttägigen Behandlung mit 15 Injektionen, von einer gewissen Verflüssigung des Sekretes abgesehen, durchaus refraktär.

W. H., 25 Jahre, männlich. Seit 4—5 Jahren häufig Nasenbluten. Borkenbildung und Verstopfung der Nase angeblich erst seit $\frac{1}{2}$ Jahre. In der Familie kein Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase leicht eingesattelt. Keine Verbreiterung des Naseneingangs. Endonasal: Septum im knorpeligen Abschnitt leicht nach rechts verbogen. Die unteren Muscheln stark atrophisch. Mittlere Muscheln annähernd normal. Die Schleimhaut im ganzen blass und trocken. Ueber die ganze Nase verteilt einzelne Borken. Reichliche Borkenbildung im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Laryngitis sicca. Deutlicher Fötor.

22. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK.

26. 11. In Nase und NRR. mässige Mengen von Borken. Subjektiv: Schnupfen; an der Injektionsstelle leichte Schmerzen.

2. 12. 2. Injektion 100 MK.

3. 12. Mässige Borkenbildung, aber deutlicher Fötor.

4. 12. Mässige Mengen von Borken in beiden Nasenseiten. NRR. frei. Leichter Fötor. Subjektiv: Geringfügige Schmerzen an der Injektionsstelle.

10. 12. 3. Injektion 200 MK.

11. 12. Nur auf der linken Seite mässige Borkenbildung. Leichter Fötor.

12. 12. 4. Injektion 300 MK. In Nase und NRR. nur geringe Mengen eines leicht eingetrockneten Sekrets. Kein Fötor.

18. 12. Mässige Mengen von Borken im NRR. Nase selbst frei. Mässiger Fötor.

24. 12. 5. Injektion 350 MK. Geringe Mengen zarter Borken in beiden Nasenseiten, kein deutlicher Fötor.

31. 12. 6. Injektion 400 MK. Krustenbildung mässig reichlich in der Nase. Reichlicher im NRR. Deutlicher Fötor.

7. 1. 1916. 7. Injektion 400 MK.

14. 1. 8. Injektion 400 MK. Nase rechts frei von Krusten, links hinten vereinzelte Borken, an der Pharynxhinterwand einzelne grössere Borken. Kein Fötor.

21. 1. 9. Injektion 500 MK. In beiden Nasenseiten mässig starke Borkenbildung. Deutlicher Fötor. Subjektiv: Gebessert.

28. 1. 10. Injektion 500 MK. Eingetrocknetes Sekret in beiden Nasenseiten, besonders links. Trockene Borken im NRR. Deutlicher Fötor.

4. 2. 11. Injektion 550 MK. Geringe Borkenbildung in der Nase. Zähflüssiges Sekret im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, ganz leichter Fötor.

11. 2. 12. Injektion 600 MK. Borkenbildung, besonders im oberen Abschnitt der Nase, mässig reichlich, im NRR. ziemlich frei. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötor.

12. 2. Nur links hinten in der Nase kleine Borke. Sonst o. B.

18. 2. 13. Injektion 650 MK. Nur ganz zarte Borken an den mittleren Muscheln. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Pharynx frei. Leichter typischer Fötor (hat gespült!)

19. 2. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Nicht sehr ausgesprochener Fall mit charakteristischem, aber nur selten intensivem Fötor.

Die Borkenbildung lässt im Lauf der Behandlung entschieden nach, doch spült der Patient auch regelmässig. Der Fötor ist bei der Entlassung wohl etwas besser, aber durchaus nicht behoben.

W. H., 20 Jahre, männlich. Seit 5 Jahren Beschwerden in der Nase. Dieselben sollen nach einer Lungenentzündung eingesetzt haben. In der Familie sonst kein Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase ohne besondere Kennzeichen. Septumdeviation nach rechts, mit Kristabildung rechts. Rechte Nase infolge der Septumdeviation trotz Atrophie der unteren Muscheln etwas eng. Es findet sich in ihr etwas zähflüssiges Sekret. Die linke Nase sehr weit, untere Muschel stark atrophisch, Schleimhaut trocken, reichliche Borkenbildung im hinteren und oberen Abschnitt. Im NRR. Schleimhaut trocken, geringe Borkenbildung. Pharyngitis sicca. Laryngitis sicca. Charakteristischer Fötor.

5. 1. 1916. 1. Injektion 30 MK.

11. 1. Die rechte untere Muschel leicht geschwollen, mit schleimigem Sekret bedeckt. Auch links vorwiegend schleimiges Sekret in der Nase. Postrhinoskopisch auf der linken Seite des NRR. Krusten und Eiter. 2. Injektion 120 MK.

18. 1. 3. Injektion 200 MK. Nase frei, im NRR. an den Choanalrändern Krusten. Fötor wahrnehmbar.

25. 1. 4. Injektion 300 MK. In der Nase vorwiegend schleimiges Sekret. Im NRR. Borken und zähflüssiges eitriges Sekret. Leichter Fötor.

26. 1. Sekret vermindert, sonst Befund unverändert.

1. 2. 5. Injektion 300 MK. In der Nase keinerlei Borkenbildung. Im NRR. nur vereinzelte Borken. Mässiger Fötor.

8. 2. 6. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: In beiden Nasenseiten mässig starke Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Fötor.

23. 2. 7. Injektion 400 MK. Links nur zähflüssiges Sekret. Im NRR. links mässige Borkenbildung. Rechte Nase reichliche Borkenbildung. Leichter Fötor.

29. 2. 8. Injektion 400 MK. Nur links Borken. In beiden Choanen Borkenbildung. Leichter Fötor. Subjektiv: Gebessert.

7. 3. 9. Injektion 450 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Anterhinoskop: Wenig Sekret. Postrhinoskop: Wenig Borken in den oberen Abschnitten der Choanen. Geringer Fötor.

14. 3. 10. Injektion 500 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, geringgradiger Fötor.

21. 3. 11. Injektion 600 MK. Nase rechts fast frei, links ziemlich reichlich feuchte Borken. NRR. Borken in beiden Choanen. An der Hinterwand zähflüssiger Eiter. Fötor geringgradig. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Nicht sehr ausgesprochener Fall von Ozaena mit nie sehr erheblichem Fötor. Als Resultat der Behandlung ist eine Verflüssigung und zeitweise Verminderung des Sekretes festzustellen, wohl auch eine gewisse Abnahme des Fötors. Eine Heilung wurde nicht erzielt.

R. H., 26 Jahre. Form der äusseren Nase im vorderen Abschnitt etwas breit, wulstig, keine deutliche Einsattelung. Früher schon wegen Ozaena behandelt. Wassermann negativ. Endonasal: Krista im knorpeligen Abschnitt des Septums nach rechts. Mässige Atrophie beider unterer Muscheln, Borkenbildung über die ganze Nase verteilt, vorwiegend in den hinteren und oberen Abschnitten. NRR. geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Leichte Laryngitis sicca. Unbedeutender, aber charakteristischer Fötor.

22. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.

28. 3. 2. Injektion 100 MK. Vermehrte Sekretion aus der Nase. Kopfschmerzen. Borkenbildung so stark, dass Pat. täglich spülen muss. Nase wenig Borken. Leichter Fötor.

4. 4. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Starke lokale Reaktion. Starke Borkenbildung in der Nase. Kopfschmerzen. Morgens reichlicher Abgang von Borken. Objektiv: Links wenig, rechts reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut o. B. Leichter Fötor. Pat. entzieht sich der Behandlung und erscheint erst wieder nach 7 Monaten neuerdings in der Klinik.

6. 11. 4. Injektion 100 MK. Subjekt: Pat. spült dauernd. Objektiv: Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Mässiger Fötor. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

7. 11. Subjektiv: Kopfschmerzen. Fieber. Abgang vieler Borken. Objektiv: Wenig Borken. Schleimhaut feucht, mässiger Fötor. Pharynxschleimhaut trocken.

13. 11. 5. Injektion 200 MK. Subjektiv: Starke Sekretion der Nase. Objektiv: Reichlich feuchte Borken, deutlicher Fötor.

14. 11. Subjektiv: Keine besondere Reaktion auf die Injektion. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, deutlicher Fötor.

20. 11. 6. Injektion 300 MK. Subjektiv: Kopfschmerzen, verstopfte Nase. Objektiv: Leichter Fötor. Mässige Borkenbildung, trockene Pharynxschleimhaut.

27. 11. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Nase sezerniert reichlich. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötor. Pharyngitis sicca.

4. 12. 8. Injektion 500 MK. Subjektiv: Viel Borken und Geruch. Schmerzen in der Nase. Objektiv: Mässig reichliche Borken, hat gespült. Fötor stark. Pharynxschleimhaut o. B.

Urteil: Nicht sehr ausgesprochener Fall von genuiner Ozaena. Reagiert auf die Vakzination durch starke Sekretverflüssigung. Fötor und Pharyngitis sicca bleiben unbeeinflusst.

H. K., 25 Jahre. Seit Kindheit Nasenleiden. Stärkere Borkenbildung und Fötor etwa seit dem 16. Lebensjahr. In der Familie kein Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase etwas flach und breit, die Spitze nach links abweichend. Endonasal: Septumdeviation nach links. Rechte Nase weit. Untere Muschel stark atrophisch. Die hinteren und oberen Abschnitte der Nase vollkommen ausgefüllt mit grüngelben derben Borken. Linke Nase: Atrophie der unteren Muschel. Leichte Hypertrophie der mittleren Muschel. Ziemlich reichlich zähflüssiges eitriges Sekret. NRR. etwas zähflüssiges Sekret am Septum. Pharynx weit, Schleimhaut chronisch hypertrophisch entzündet. Laryngitis sicca mit kleinen Borken im subglottischen Raum. Starker typischer Fötor.

25. 11. 1915. I. Injektion 30 MK. Subjektiv: Einige Stunden nach der In-

jektion angeblich Heiserkeit. Schmerzgefühl in der Nase. Keine Kopfschmerzen. Objektiv: In der Nase nur mässig reichliche Borkenbildung. Sehr reichliche dagegen im NRR. Deutlicher Fötor.

1. 12. 2. Injektion 100 MK. Sehr reichliche Borkenbildung und starker Fötor.

2. 12. Gleicher Befund.

9. 12. 3. Injektion 200 MK. Reichliche Borkenbildung in Nase und NRR., mässig starker Fötor.

10. 12. Mehrere Stunden nach der Injektion Heiserkeit. Objektiv: Reichhaltige Borkenbildung, besonders rechts und im NRR.

16. 12. 4. Injektion 300 MK. Mässige Borkenbildung. Deutlicher Fötor.

17. 12. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Reichliche Borken und deutlicher Fötor.

23. 12. 5. Injektion 350 MK. Sehr starke Borkenbildung. Mässig starker Fötor.

24. 12. Starke Borkenbildung und deutlicher Fötor.

7. 1. 1916. 6. Injektion 350 MK.

14. 1. In beiden Nasenseiten reichliche Krusten von trockenem Charakter. Reichliche Borken im NRR. Kein Fötor. 7. Injektion 400 MK.

21. 1. In beiden Nasenseiten förmliche Ausgüsse von Borken. Deutlicher Fötor. Pat. muss spülen, um Luft zu bekommen. 8. Injektion 450 MK.

22. 1. Reichliche Borken. Kein deutlicher Fötor.

28. 1. 9. Injektion 500 MK. Pat. spült jeden Tag wegen enorm reichlicher Borkenbildung. Unerheblicher Fötor.

4. 2. 10. Injektion 500 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Spült täglich. Objektiv: In der Nase, vorwiegend zähflüssiges eitriges Sekret in grosser Menge. Im NRR. Borken. Unerheblicher Fötor.

11. 2. 11. Injektion 550 MK. Starke Mengen zähflüssigen Sekretes in der rechten Nase, links starke Borkenbildung. Subjektiv: Keine Besserung, spült.

18. 2. 12. Injektion 600 MK. Nase vollständig mit Borken ausgefüllt. Deutlicher Fötor.

25. 2. 13. Injektion 700 MK. Sehr reichliche Borkenbildung. Mässig starker Fötor.

26. 2. Subjektiv: Kopfschmerzen. Objektiv: Ziemlich starke Absonderung der Nasenschleimhaut, die Borken sitzen locker und können leicht entfernt werden.

3. 3. 14. Injektion 700 MK. Sehr reichliche Borkenbildung. Borken werden leicht ausgeschneuzt. Fötor verhältnismässig geringfügig.

10. 3. 15. Injektion 500 MK. Nach der Injektion starke Sekretion der Nase, Borkenbildung anfangs vermindert, dann wieder vermehrt. Objektiv: Beiderseits erhebliche Borkenbildung. Fötor unerheblich.

17. 3. 16. Injektion 600 MK. Borkenbildung geringer als sonst. Fötor ziemlich stark.

24. 3. 17. Injektion 600 MK. In den vorderen Abschnitten zähflüssiges Sekret. In den hinteren Abschnitten Borkenbildung. Verhältnismässig geringfügiger Fötor.

25. 3. Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, Borken weniger trocken als zu Beginn der Behandlung. Mässig starker Fötor. Subjektiv: Keine Besserung. Pat. wird aus der Behandlung entlassen.

Nachuntersuchung am 6. 5. 1916. Ausserordentlich starke Borken-

bildung. Starker Fötor. Der Befund entspricht ungefähr dem Aufnahmebefund im November 1915. Pat. kann leider einer erneuten Vakzinebehandlung nicht unterzogen werden.

Urteil: Als Erfolg der Vakzinetherapie ist bei dem Patienten eine deutliche Verflüssigung des Sekretes nachweisbar. Diese Sekretverflüssigung hatte eine leichtere Abstossung der Borken zur Folge. Eine nennenswerte Verminderung der Borkenbildung trat aber nicht ein. Parallel der Sekretverflüssigung ging auch eine Verminderung des Fötors. Eine subjektive Besserung wurde nicht erzielt. Nach 2 Monaten war die Sekretverflüssigung wieder verschwunden und der alte Zustand wieder eingetreten.

W. K., 24 Jahre, männlich. Schon im Februar 1915 wegen Ozaena mit Spülungen in der Klinik behandelt.

Befund: Rechts Nase infolge Deviation des Septums nach rechts relativ eng. Etwas zähflüssiges, eitriges Sekret zwischen unterer Muschel und Septum. Leichte Atrophie der unteren rechten Muschel. Links Nase sehr weit. Starke Atrophie der unteren Muschel. Mittlere Muschel hypertrophisch. Reichliche Borkenbildung, besonders in den hinteren und oberen Abschnitten. Im NRR. verhältnismässig wenig Borken. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken. Sehr starker, penetranter Fötor.

23. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK. Nase zeigt ziemlich starke Rötung der Schleimhaut, das Sekret enthält reichliche Beimengungen von Schleim. Wenig Fötor.

1. 12. 2. Injektion 100 MK. Geringe Mengen zähflüssigen Sekretes, vorwiegend links. Fötor.

2. 12. Nase und NRR. ziemlich frei von Borken, trotzdem deutlicher Fötor.

3. 12. 3. Injektion 200 MK.

15. 12. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Sekretmenge unbedeutend. Deutlicher Fötor.

23. 12. 5. Injektion 350 MK. Nase nahezu frei von Borken. Leichter Fötor.

30. 12. 6. Injektion 350 MK.

11. 1. 1916. 7. Injektion 400 MK. Nase rechts frei. Links nur an der mittleren Muschel und an der Pharynxhinterwand Borkenbildung. Kein deutlicher Fötor.

17. 1. 8. Injektion 400 MK. Geringe Borkenbildung in der Nase. Vereinzelte Borken an der Pharynxhinterwand. Kein Fötor.

24. 1. Subjektiv: Gebessert. Borkenbildung vermindert. Befund: Rechts Nase o. B. Links zähflüssiges, aber vorwiegend schleimiges Sekret. Leichter Fötor. 9. Injektion 500 MK. Pat. entzieht sich der Behandlung.

Erscheint wieder am 5. 5. Subjektiv: Keine Besserung, weder hinsichtlich der Borken, noch hinsichtlich des Fötors. Pat. spült dauernd. Befund: In der Nase nur ganz geringe Mengen von Sekret. Kein erheblicher Fötor. 10. Injektion 400 MK.

12. 5. 11. Injektion 500 MK. Subjektiv: Gebessert. Hat gespült. Objektiv: Kein merklicher Fötor. Nase rechts frei von Borken, links wenig Borken, reichlicher im NRR.

19. 5. 12. Injektion 600 MK. Subjektiv: Verstärkte Nasensekretion, angeblich Temperatursteigerung. Objektiv: Mässige Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut lebhaft gerötet. Unerheblicher Fötor.

Urteil: Der Fall ist durch einen besonders intensiven Fötor bei verhältnismässig geringen morphologischen Veränderungen ausgezeichnet. Es trat während der Vakzinebehandlung eine unleugbare Besserung auf, doch kann das Resultat nicht als einwandfrei bezeichnet werden, da der Patient trotz aller gegenteiligen Aufforderungen dauernd spülte.

G. K., 39 Jahre, männlich. Der Klinik wegen Ozaena zur Behandlung überwiesen.

Befund: Nase leicht eingesattelt, vorderer Abschnitt verbreitert. Nasenlöcher weit und etwas nach oben stehend. Starker charakteristischer Fötor. Endonasal: Erhebliche Atrophie beider unterer Muscheln. Die ganze Schleimhaut bedeckt mit eitrigem, zähflüssigem Sekret und reichlich Borken, besonders in den hinteren und oberen Abschnitten. Der ganze Nasenrachenraum ausgefüllt mit reichlicher Borkenbildung. Pharyngitis sicca. Larynxschleimhaut unverändert. Ordination: Vakzination.

3. 4. 1916. 1. Injektion 50 MK. Sehr starker Fötor. Borkenbildung nicht übermässig. Im NRR. und Rachen reichlich Borken und zähflüssiges Sekret.

8. 5. Exorbitante Borkenbildung in beiden Nasenseiten, die Borken sind relativ feucht, der Geruch stark, aber doch im Vergleich zur Borkenmenge verhältnismässig unbedeutend; im NRR. ebenfalls reichlich Borkenbildung. Schleimhaut trocken. 2. Injektion 100 MK.

18. 5. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Keine Besserung, starke Lokalreaktion. Objektiv: Sehr reichlich Borkenbildung in der Nase und im NRR. Starker Fötor. Pharynxschleimhaut trocken.

5. 6. 4. Injektion 300 MK. Fötor nicht sehr erheblich, reichlich Borkenbildung und massenhaft eitriges Sekret in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit eitrigem Sekret und kleinen Blutborken bedeckt.

13. 6. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Keine Aenderung. Objektiv: Deutlicher Fötor. Rechts wenig, links reichlich Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut trocken.

Urteil: Der Patient entzieht sich der weiteren Behandlung. Ein sicheres Urteil ist nicht zu fällen, doch ist auf die Vakzinetherapie eine gewisse Besserung des Zustandes erkennbar.

L. M., 20 Jahre, weiblich. Pat. ist nasenleidend solange sie sich erinnern kann. In der Familie kein ähnliches Leiden.

Befund: Die äussere Nase zeigt nur andeutungsweise Einsattelung des Rückens und Verbreiterung des vorderen Abschnitts. Endonasal: Mässige Atrophie der unteren Muscheln. Septum annähernd gerade. Die mittleren Muscheln und die hinteren und oberen Abschnitte der Nase mit grüngelben Borken ausgefüllt. Mittlere Muscheln leicht hypertrophisch. Im NRR., insbesondere in den Choanen, sehr reichlich Borkenbildung. Pharynxschleimhaut leicht trocken, frei von Sekret. Larynx: Stimmbänder blass. Schleimhaut trocken. Im subglottischen Raum zähflüssiges Sekret. Sehr starker, charakteristischer Fötor.

31. 3. 1916. 1. Injektion 50 MK.

1. 4. Schmerzen an der Injektionsstelle. Kopfschmerzen, Temperatursteigerung. Starke Sekretion aus der Nase. Befund: Mässige Borkenbildung in der Nase und im NRR. Borken feucht. Sehr starker Fötor.

7. 4. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Nach Angabe der Umgebung soll nach

der Injektion der Fötör für 2—3 Tage verschwunden gewesen sein. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung. Sehr starker Fötör.

15. 4. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Keinerlei Besserung. Objektiv: Reichlich weiche Borken in Nase u. NRR. Intensiver Fötör.

22. 4. 4. Injektion 250 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Mässig starke Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötör.

29. 4. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Keine wesentliche Besserung. Doch lösen sich die Borken leichter. Objektiv: Reichlich feuchte Borken, die leicht ausgeschneuzt werden. Schleimhaut rot, gut durchfeuchtet. Kräftiger Fötör.

6. 5. 6. Injektion 400 MK. Objektiv: Wenig Borkenbildung, starker Fötör. Subjektiv: Reichlich Krustenbildung.

8. 5. Subjektiv: Nase trocken. Keine Reaktion auf die Injektion. Objektiv: Fötör und Borkenbildung unbedeutend (wie bei den meisten am gleichen Tage beobachteten Fällen).

15. 5. 7. Injektion 500 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Nur leichte Borkenbildung und verhältnismässig geringer Fötör.

22. 5. 8. Injektion 600 MK. Subjektiv: Brennen in der Nase. Objektiv: Mässig reichlich Borkenbildung. Starker Fötör.

29. 5. 9. Injektion 700 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Ziemlich reichlich Borkenbildung und viel eitriges Sekret in Nase und NRR. Fötör geringer als früher, aber noch immer sehr deutlich.

5. 6. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Im ganzen Besserung. Objektiv: Mässig starker Fötör. Rechts Nase frei, links ziemlich reichlich Borkenbildung, ebenso im NRR.

13. 6. 11. Injektion 600 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Rechts wenig, links reichlich Borkenbildung. Im NRR. ziemlich reichlich zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Deutlicher Fötör.

Urteil: Als Erfolg der Behandlung sehen wir eine Verflüssigung des Sekretes, subjektive Erleichterung, objektiv eine Verminderung der Borkenbildung und Abschwächung des Fötors, sowie deutliche, wenn auch nicht sehr erhebliche Besserung.

A. Sch., 39 Jahre, männlich. Nasenbeschwerden angeblich erst seit einem halben Jahr. Viel Borken in der Nase und starker übler Geruch.

Befund: Aeussere Nase ohne besondere Kennzeichen. Endonasal: Septum leicht von der Mittellinie abweichend, Atrophie beider unterer Muscheln (hochgradig). Mässige Hypertrophie der mittleren Muscheln; die gesamte Schleimhaut trocken, atrophisch, in den hinteren und oberen Abschnitten gleichmässig mit dicken grüngelben Borken bedeckt. Im NRR. ebensolche Borken in geringerer Menge. Die Pharynxschleimhaut chronisch-hypertrophisch entzündet. Larynx: Andeutung einer trockenen Laryngitis. Sehr starker, typischer Fötör.

5. 5. 1916. 1. Injektion 50 MK.

6. 5. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen, sonst keine Reaktion. Objektiv: Reichlich trockene Krusten und starker Fötör.

12. 5. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten, starker Fötör.

13. 5. Mässig starke Lokalreaktion, keine deutliche Herd- und Allgemeinreaktion. Sehr reichlich trockene Borken und sehr starker Fötör.

19. 5. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Unverändert.

20. 5. Subjektiv: Besserung hält an, vermehrte Sekretion aus der Nase, leichte Kopfschmerzen, leichte Lokalreaktion. Objektiv: Schleimhaut feucht, reichlich Schleim in der Nase, Borken vermindert, Fötör noch immer sehr stark.

26. 5. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Kopfschmerzen. Objektiv: Verminderte Borkenbildung, mässiger Fötör.

27. 5. Subjektiv: Angaben des Pat. sind unsicher, da Pat. sehr unintelligent ist. Starke Sekretion aus der Nase. Objektiv: Mässig starke Borkenbildung in Nase und NRR., unbedeutender Fötör.

2. 6. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, Borken mit reichlich zähflüssigem, schleimig-eitrigem Sekret vermischt. Starker Fötör.

3. 6. Krustenbildung relativ geringfügig in der Nase, stärker im NRR. Starker Fötör. Subjektiv: Nicht gebessert.

9. 6. 6. Injektion 500 MK. Rechts in der Nase nur schleimiges Sekret, keine Krusten. Links leichte Borkenbildung, reichlichere im NRR. Starker Fötör.

23. 6. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Nase gebessert. Leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Mässig starker Fötör.

24. 6. Subjektiv: Keine Besserung, Kopfschmerzen, deutliche Lokalreaktion. Objektiv: Ziemlich deutliche Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mittelstarker Fötör. Pat. entzieht sich der Behandlung ohne Angabe des Grundes.

Urteil: Die Vakzinebehandlung konnte nur während 7 Wochen durchgeführt werden, ein abschliessendes Urteil ist deshalb nicht möglich. Sehr deutlich war die verflüssigende Wirkung auf das Nasensekret, weniger ausgesprochen die Herabminderung des Fötörs.

F. Sch., 25 Jahre, männlich. Seit dem 15. Lebensjahr ständig Schnupfen, Borkenbildung, übler Geruch. Von 5 lebenden Geschwistern eines ebenfalls nasenleidend. Als Kind viel mit Hunden gespielt.

Befund: Aeusserer Nase ohne besondere Kennzeichen. Endonasal: Nase mässig weit, besonders im unteren Abschnitt. An beiden, leicht hypertropischen mittleren Muscheln, im mittleren Nasengang, im NRR. reichlich zähflüssiges eitriges Sekret und grüngelbe Borken. Untere Muscheln mässig atrophisch. Pharynxschleimhaut stellenweise wie lackiert aussehend, mit geringen Mengen eingetrockneten Sekretes bedeckt. Laryngoskopie: Leichte Laryngitis und Tracheitis sicca. Rechtes Ohr: Trommelfell atrophisch, diffus getrübt, kleine Kalkeinlagerungen. Linkes Trommelfell alte zentrale Perforation, kein Sekret. Leichter, charakteristischer Fötör. Wassermann negativ.

26. 10. 1915. 1. Injektion 30 MK.

27. 10. Leichte Lokalreaktion, Allgemeinbefinden nicht wesentlich beeinträchtigt, vermehrte Sekretion aus der Nase. Befund: In der Nase vorwiegend schleimiges Sekret, mässige Borkenbildung im NRR., mässig starker Fötör.

2. 11. 2. Injektion 100 MK. Sekret nur in den hinteren Abschnitten der Nase und im NRR., vorwiegend zähflüssiger Eiter, mässig starker Fötör.

24. 11. Subjektiv: Verschlechtert. Objektiv: Wenig Borken in der Nase, NRR. frei, ganz geringer Fötör.

25. 11. 3. Injektion 200 MK. Nase frei, im NRR. zähflüssiges Sekret in mässiger Menge. Subjektiv: Vermehrte Sekretion aus der Nase.

1. 12. 4. Injektion 300 MK. Rechte Nase frei, links zähflüssiges Sekret in mässiger Menge, ebenso im NRR. Kein sicherer Fötor.

2. 12. Nase und NRR. nahezu frei von Borken. Kein Fötor.

9. 12. 5. Injektion 300 MK. Zähflüssiges Sekret in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Leichter Fötor.

16. 12. In der Nase nur zähflüssiges Sekret in mässiger Menge, reichlicher im NRR. Leichter Fötor. 6. Injektion 400 MK.

17. 12. Subjektiv: Gebessert. Befund: Geringe Mengen von Sekret, kein Fötor.

4. 1. 1916. 7. Injektion 400 MK. Vorwiegend schleimiges, zähflüssiges Sekret in beiden Nasenseiten. NRR. frei. Kein Fötor.

11. 1. 8. Injektion 500 MK. Nase frei von Krusten, vereinzelte Borken im NRR. Kein Fötor.

18. 1. 9. Injektion 500 MK. Nase rechts frei, links schleimiges Sekret, im NRR. einzelne Borken. Kein Fötor.

25. 1. 10. Injektion 600 MK. Nase frei, im NRR. etwas zähflüssiges, gelbes Sekret. Kein Fötor. Subjektiv: Vermehrte Sekretion.

1. 2. 11. Injektion 650 MK. Rechts frei, links zähflüssiges, eitriges Sekret in der Nase, ebenso im NRR. Kein Fötor.

8. 2. 12. Injektion 600 MK. Geringe Mengen zähflüssigen Sekrets in beiden Nasenseiten und im NRR. Kein Fötor.

15. 2. 13. Injektion 650 MK. Leichte Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut feucht, kein Fötor.

• Urteil: Es handelt sich um eine nicht sehr ausgesprochene Rhinitis atrophicans foetida. Vor allem war der Fötor schon bei Beginn der Behandlung nur geringfügig. Als Erfolg der Vakzinebehandlung ist eine starke Verflüssigung und Verminderung des Sekrets und ein Verschwinden des Fötors festzustellen. Zufälligerweise zeigte sich gerade bei der letzten Untersuchung wieder leichte Borkenbildung. Die Beobachtung konnte nicht länger fortgesetzt werden.

W. St., 26 Jahre, weiblich. Angeblich erst seit 2 Jahren Nasenleiden, in der Familie keine Nasenerkrankung.

Befund: Acussere Nase ohne besondere Kennzeichen. Endonasal: Septum annähernd gerade, leichte Atrophie der unteren Muscheln, mässige Hypertrophie der mittleren Muscheln. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase massenhaft grüngelbe Borken. Schleimhaut der Nase nur leicht atrophisch. NRR. ebenfalls reichlich grüngelbe Borken. Schleimhaut des Pharynx leicht trocken. Larynx o. B. Ausserordentlich starker Fötor.

6. 11. 1915. 1. Injektion 50 MK. Subjektiv: Vermehrte Nasensekretion. Objektiv: Unverändert starke Borkenbildung und sehr starker Fötor.

12. 11. Gleicher Befund, ausserordentlich starker Fötor.

15. 11. 2. Injektion 100 MK. Relativ geringe Borkenbildung, reichlich zähflüssiges Sekret. Fötor weniger stark.

23. 11. 3. Injektion 200 MK. Reichliche Borkenbildung, Fötor wesentlich vermindert.

24. 11. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Starker Fötör, Borken in beiden Nasenseiten und im NRR.

1. 12. 4. Injektion 300 MK. Mässige Mengen von Borken und deutlicher Fötör.

7. 12. 5. Injektion 300 MK. Ziemlich reichliche Borkenbildung und deutlicher Fötör.

14. 12. 6. Injektion 350 MK. Leichte Borkenbildung, reichlich zähflüssiges Sekret in Nase und NRR. Deutlicher, aber verminderter Fötör.

20. 12. 7. Injektion 350 MK. Mässige Borkenbildung in der Nase und im NRR., ziemlich viel halbflüssiges Sekret, sehr intensiver Fötör.

31. 12. Rechts ziemlich viel Borken, links wenig. Im NRR. reichlich grüngelbe Borken, geringer Fötör.

7. 1. 1916. 8. Injektion 400 MK. Unveränderter Befund.

14. 1. 9. Injektion 400 MK. In den hinteren oberen Abschnitten der Nase leichter Belag weicher Krusten. In den Choanalrändern ebensolche Borken. Pharynxschleimhaut frei, leichter Fötör.

21. 1. Sehr starker Fötör, bei verhältnismässig geringer Borkenbildung in der Nase. NRR. reichlichere Borken. Subjektiv: Keine Aenderung. 10. Injektion 500 MK.

22. 1. Fötör geringer als am vorhergehenden Tage, aber noch sehr stark. Mässig reichliche Borkenbildung.

28. 1. Mittelstarke Borkenbildung in Nase und NRR. Wenig flüssiges Sekret, ausgesprochener Fötör. 11. Injektion 600 MK.

4. 2. Nasenschleimhaut sukkulent. In der Nase relativ geringe, stärkere Borkenbildung im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötör. 12. Injektion 600 MK.

11. 2. 13. Injektion 700 MK. Sehr starker Fötör. Mässig reichliche Borkenbildung in Nase und NRR.

18. 2. 14. Injektion 600 MK. Starker Fötör (kein wesentlicher Unterschied gegen früher). Ziemlich starke Borkenbildung und reichlich zähflüssiges Sekret in Nase und NRR.

25. 2. 15. Injektion 500 MK. Mässige Borkenbildung in den hinteren Abschnitten der Nase und im NRR., noch immer sehr deutlicher Fötör.

3. 3. 16. Injektion 700 MK. Ziemlich reichliche Borkenbildung in Nase und NRR., starker Fötör.

10. 3. 17. Injektion 600 MK. Sehr deutlicher Fötör. Borken in den hinteren und oberen Abschnitten der Nase reichlich.

17. 3. 18. Injektion 500 MK. In der Nase beiderseits nur zähflüssiges Sekret, im NRR. Borken und zähflüssiges Sekret. Fötör geringer als sonst.

1. 4. Pat. wird verlegt.

Abgangsbefund: Subjektiv: Keine Verminderung der Borken, dagegen glaubt Pat., dass der Fötör besser geworden sei. Objektiv: Relativ geringe Mengen zähflüssigen Sekrets in beiden Nasenseiten. Im NRR. Borken und zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötör.

Der Aufforderung, sich wieder zur Kontrolle einzufinden, leistete Pat. nicht Folge.

Urteil: Typischer Fall von Ozaena mit ganz ausserordentlich intensivem Fötör. Durch die Vakzinebehandlung wird eine starke Verflüssigung des Sekretes und eine vorübergehende Verminderung des Fötörs erzielt. Die anfäng-

liche Besserung erhält sich aber nicht, so dass am Ende der Behandlung, bezüglich der Borkenbildung eine nennenswerte Besserung nicht nachweisbar ist; der Fötor ist nicht mehr so ausserordentlich penetrant, aber noch immer stark.

L. T., 22 Jahre, weiblich. Seit dem neunten Lebensjahre Nasenleiden, Borkenbildung und übler Geruch. In der Familie kein Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase keine Verbreiterung und keine Einsattelung. Endonasal: Septum im obersten Abschnitt leicht nach links abweichend. Leichte Hypertrophie der mittleren Muscheln. Starke Atrophie beider unteren Muscheln. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase grosse Mengen grüngelber Borken, die sich auch reichlich im NRR. finden. Pharynxschleimhaut trocken, wie lackiert aussehend, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Laryngitis sicca, mit Bildung zarter Borken unter den Stimmbändern. Charakteristischer Fötor.

15. 4. 191. 1. Injektion 50 MK.

22. 4. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Leichte Besserung. Vermehrte Sekretion. Objektiv: Rechts keine, links ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase, ebenso im NRR. Leichter Fötor.

29. 4. Subjektiv: Eher schlechter, Kopfschmerzen. Objektiv: In beiden Nasenseiten mässig reichliche, sehr feuchte Borken, ebenso im NRR. Deutlicher Fötor. 3. Injektion 200 MK.

1. 5. Blutung aus der Nase. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Verhältnismässig wenig Borken in der Nase, ziemlich viel flüssiges Sekret, geringer Fötor.

6. 5. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Borken trocken. Leichter Fötor. 4. Injektion 300 MK.

8. 5. Ziemlich starke Allgemeinreaktion. Nase subjektiv besser, Kopfschmerzen. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, viel zähflüssiges Sekret, leichter Fötor.

13. 5. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Nase besser, mehrfach Nasenbluten. Starke Lokal- und Allgemeinreaktion. Objektiv: Verhältnismässig geringe Borkenbildung in der Nase, reichlicher im NRR. und Pharynx. Leichter Fötor.

20. 5. 6. Injektion 500 MK. Geringe subjektive Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in der Nase, sehr starke im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Leichter Fötor.

Pat. entzieht sich der weiteren Behandlung.

Urteil: Es handelt sich um einen Ozaenafall mit reichlicher Borkenbildung bei mässiger Atrophie und mässigem Fötor. Der Erfolg der leider vorzeitig unterbrochenen Behandlung bestand in einer gewissen Verflüssigung des Sekrets, das zeitweise auch vermindert erschien. Eine Abnahme des Fötors war nicht nachweisbar.

A. W., 25 Jahre, weiblich. Schon als Kind viel Schnupfen, Borkenbildung und übler Geruch aus der Nase, angeblich erst seit einigen Monaten. In der Familie keine Nasenerkrankung.

Befund: Aeussere Nase ohne besondere Kennzeichen. Endonasal: Septum im mittleren Abschnitt etwas nach links ausgebuchtet, Schleimhaut von annähernd normalem Aussehen. Mässige Atrophie beider unterer Muscheln. Schleimhaut der-

selben gerötet. Mittlere Muscheln o.B. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase gelbgrüne Borken in reichlicher Menge, ebenso im NRR., insbesondere im Bereich der Choanen. Pharynx: Chronisch-hypertrophische Entzündung. Einzelne Stellen zeigen ein mehr trockenes Aussehen. Larynx: Laryngitis sicca mit leichter Borkenbildung. Charakteristischer Fötör.

2. 11. 1915. 1. Injektion 300 MK.

9. 11. Subjektiv: Keine Temperatursteigerung, keine besondere Reaktion, nur leichte Beschwerden an der Injektionsstelle. Befund: Reichliche Borkenbildung untermischt mit viel zähflüssigem Sekret. Fötör unverändert.

10. 11. 2. Injektion 100 MK.

17. 11. 3. Injektion 200 MK. Befund unverändert.

18. 11. Leicht erhöhte Temperatur, sonst keine Reaktion.

24. 11. 4. Injektion 300 MK. Reichlich zähflüssiges Sekret, Borken dünn und zart, ebenso im NRR., Fötör vorhanden.

1. 12. 5. Injektion 350 MK. In der Nase nur kleinere und zarte Borken, ziemlich viel flüssiges Sekret. Geringer Fötör.

11. 12. 6. Injektion 400 MK. Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase, leichter Fötör.

15. 12. 7. Injektion 400 MK. Wenig Borken in der Nase, kein sicherer Fötör.

Pat. muss aus der Behandlung entlassen werden.

In einem vom 22. 3. 1916 datierten Brief teilt die Pat. mit, dass sie ihren Arzt vergeblich gebeten habe, sie ebenfalls mit Vakzine zu behandeln. Der Zustand der Nase soll sich zunächst eher verschlimmert haben, während der letzten 3 Wochen verspürt die Pat. eine gewisse Besserung, die sie auf die Injektionen zurückführen zu können glaubt.

Urteil: Verhältnismässig leichter Fall von Ozaena. Die Behandlungsdauer war zu kurz, um ein bestimmtes Urteil abgeben zu können. Deutlich war die Verflüssigung des Sekretes in der Nase. Der an sich nicht sehr starke Fötör hatte sich auch vermindert.

A. W., 38 Jahre, männlich. Nasenleidend etwa seit dem 20. Lebensjahr, also seit 18 Jahren. Mutter ebenfalls Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase flach, im oberen Abschnitt breit. Keine auffällige Verbreiterung des Naseneingangs. Am Septum rechts vorne Knorpelhöcker. Beide untere Muscheln stark atrophisch. Mittlere Muscheln, besonders die linke, hypertrophisch. Schleimhaut im ganzen trocken, mit grossen Mengen gelbgrüner Borken bedeckt. Im NRR. finden sich ebenfalls reichlich schmutzig-gelbe Borken, vor allem im Bereich der Choanen. Ausgesprochene Pharyngitis sicca. Tonsillen ziemlich klein, tiefliegend, kein Eiter in den Buchten. Larynx: Stimmbänder ganz leicht gerötet, Schleimhaut trocken. Kein Fötör.

9. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK.

11. 11. Schleimhaut der Nase sehr trocken, keine Borkenbildung, nur flüssiges Sekret.

16. 11. 2. Injektion 100 MK. Reichliche Borkenbildung in der Nase beiderseits, weniger im NRR. Schleimhaut der Nase auffallend trocken. Kein Fötör.

23. 11. 3. Injektion 200 MK. Befund wie oben, ausserdem ausgesprochene Laryngitis und Pharyngitis sicca.

24. 11. In der Nase fast nur zähflüssiges, schleimiges Sekret, keine Borken, kein Fötör.

1. 12. 4. Injektion 300 MK. Schleimhaut trocken, nur kleine zarte Borken, kein Fötör. Auch im NRR. zahlreiche kleine Borken. Pharynxschleimhaut sehr trocken.

9. 12. 5. Injektion 300 MK. Schleimhaut der Nase sehr trocken, ebenso des Pharynx, geringe Mengen flüssigen Sekrets. Kein Fötör.

11. 12. Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase und im NRR., kein Fötör.

16. 12. 6. Injektion 300 MK. Starke Allgemeinreaktion. Nase beiderseits reichliche Borken, NRR. ziemlich frei, kein sicherer Fötör.

17. 12. Rechts nur Spuren, links mässig reichliche Borkenbildung. Ebenso im NRR. Ziemlich viel Schleim in der Nase, kein Fötör.

22. 12. 7. Injektion 350 MK. Schleimhaut der Nase ausgesprochen trocken, kein Fötör. Mässige Borkenbildung.

7. 1. 1916. 8. Injektion 400 Mk. Leichte Reaktion an der Injektionsstelle, sonst Befund unverändert.

14. 1. 9. Injektion 400 MK. In der Nase ziemlich reichliche Borken mit Schleim untermengt. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Laryngitis sicca mit Borken.

21. 1. 10. Injektion 500 MK. Pat. fühlt sich in den letzten Tagen schlechter. In beiden Nasenseiten mässig starke Borkenbildung. NRR. frei.

22. 1. Keine Reaktion. Subjektiv gebessert. Mässige Mengen zarter Borken über die ganze Nasenschleimhaut verteilt. Ebenso im NRR. Kein sicherer Fötör.

28. 1. Nasenschleimhaut sehr trocken, deutlicher Fötör. Ziemlich reichliche Borkenbildung beiderseits, mehr links als rechts. NRR. und Pharynx frei von Borken. 11. Injektion 500 MK.

4. 2. 12. Injektion 600 MK. Trockenheit der Nasenschleimhaut, reichliche Borken, leichter Fötör.

11. 2. 13. Injektion 700 MK. Rechts mässige, links reichliche Mengen von Borken, NRR. nahezu frei, Pharynxschleimhaut ziemlich trocken, mässiger Fötör.

25. 2. 14. Injektion 700 MK. Dünne, zarte, halbfüssige Borken, mässiger Fötör.

Pat. muss aus äusseren Gründen aus der Behandlung entlassen werden.

Entlassungsbefund: Nase enthält noch reichlich Borken, doch sind sie wesentlich weniger trocken und kompakt als anfangs, und werden im Laufe der Morgenstunden infolge stärkerer Sekretion der Nasenschleimhaut abgestossen. Das gleiche Verhalten zeigt der NRR. Pharyngitis sicca unverändert. Kein sicherer Fötör.

Urteil: Bemerkenswert ist bei diesem Fall, dass anfangs ein sicherer Fötör nie festzustellen war. Erst nach der 10. Injektion trat er deutlich hervor. Der Patient war in stationärer Behandlung. Es wurde bei ihm wie bei mehreren anderen Fällen von Ozaena festgestellt, dass morgens sich in der Nase jeweils ausserordentlich grosse Mengen trockner Borken in der Nase fanden, die dann im Laufe des Morgens infolge einer stärkeren Sekretion der Nasenschleimhaut zur Abstossung gelangten. Der Erfolg der Vakzination bestand in einer wenn auch nicht sehr erheblichen Verflüssigung des Sekretes. Dass bei der Entlassung Fötör nicht nachweisbar war, kann

nicht ohne weiteres auf Rechnung der Therapie gesetzt werden, da ein solcher bei Beginn der Behandlung auch nicht festzustellen war.

G. W., 38 Jahre, männlich. Der Pat. führt sein Leiden auf einen Hufschlag, den er vor 22 Jahren auf die Nase bekam, zurück. Hat sehr viel Borken aus der Nase und üblen Geruch. In der Familie kein Nasenleiden.

Befund: Die äussere Nase ist sehr stark (wohl traumatisch) abgeflacht, und zwar sowohl im oberen, wie im unteren Abschnitt. Niedriges Filtrum, in die Breite gezogene, nicht sehr weite Naseneingänge. Endonasal: Perforation im knorpeligen Abschnitt des Septums. Atrophie beider unterer Muscheln, Hypertrophie der mittleren Muscheln. Starke Borkenbildung in der Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut teils hypertrophisch entzündet, teils blass, trocken, wie lackiert aussehend. Starker typischer Fötör.

20. 1. 1916. 1. Injektion 50 MK.

21. 1. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Verminderte Borkenbildung, mässiger Fötör.

28. 1. 2. Injektion 100 MK. In der Nase vorwiegend flüssiges, eitrig-schleimiges Sekret (Pat. spült täglich trotz des Verbots).

4. 2. 3. Injektion 200 MK. Rechts zähflüssiges Sekret, links starke Borkenbildung. Im NRR. ebenfalls reichliche Borken. Mässiger Fötör.

11. 2. 4. Injektion 300 MK. Pat. spült täglich, da er sonst angeblich keine Luft bekommt. Befund: Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase und im NRR., wenig flüssiges Sekret. Deutlicher Fötör.

12. 2. Gleicher Befund.

18. 2. 5. Injektion 300 MK. Sekretmenge in der Nase wesentlich vermindert. Reichliche Borkenbildung im NRR. Mässiger Fötör.

19. 2. Reichlich eitriges Sekret, mässiger Fötör.

2. 3. 6. Injektion 350 MK. Vorwiegend zähflüssiges eitriges Sekret in der Nase und im NRR. Daneben geringfügige Borkenbildung. Leichter Fötör.

10. 3. 7. Injektion 350 MK. Sehr reichliche Borkenbildung in der Nase und im NRR. Auch im Pharynx finden sich jetzt sehr reichliche Borken. Mässiger Fötör.

17. 3. 8. Injektion 400 MK. Mässige Mengen verhältnismässig zarter Borken in der Nase und im NRR. Rachen: Auf der sehr trockenen Schleimhaut Borkenbildung. Unbedeutender Fötör.

24. 3. 9. Injektion 400 MK. Geringe Borkenbildung und geringer Fötör.

31. 3. 10. Injektion 450 MK. Nur eitriges zähflüssiges Sekret. Geringer Fötör (hat gespült).

1. 4. Heute nicht gespült. Ziemlich reichlich grüngelbe Borken, mässiger Fötör.

7. 4. 11. Injektion 500 MK. Rechts zähflüssiges eitriges Sekret, links Borken. Sehr trockne Pharynxschleimhaut. Mässig starker Fötör.

14. 4. 12. Injektion 550 MK. Rechts zwischen Septum und unterer Muschel fadenziehendes Sekret, weiche Borken. Auch links ziemlich viel weiche Borken. Ausgesprochener Fötör.

22. 4. 13. Injektion 600 MK. Mässige Krustenbildung und viel zähflüssiges Sekret, mässig starker Fötör.

28. 4. 14. Injektion 700 MK.

Pat. wird entlassen.

Urteil: Durch die Behandlung mit Vakzine wurde im vorliegenden Fall eine gewisse Verflüssigung, nicht aber eine Verminderung des Sekretes, und eine leichte Herabsetzung des Fötors erzielt. Im Allgemeinen war der Fall aber mehr oder minder refraktär gegen die Behandlung.

X. Z., 28 Jahre, männlich. Angeblich seit 8 Jahren, d. h. seit aktiver Dienstzeit Nasenleiden. In der Familie keine Nasenerkrankung.

Befund: Aeussere Nase im oberen Abschnitt flach, gegen die Spitze zu plump und breit. Endonasal: Sehr hochgradige Atrophie der unteren Muscheln. Leichte Atrophie der mittleren Muscheln. Nasenschleimhaut im ganzen trocken. In den hinteren und oberen Abschnitten so reichlich grüngelbe Borken, dass sie geradezu einen Ausguss darstellen. Im NRR. ebenfalls massenhaft grüngelbe Borken. Pharynxschleimhaut trocken, lackartig aussehend, Laryngitis sicca. Starker typischer Fötör.

11. 12. 1915. 1. Injektion 30 MK.

13. 12. Reichliche Borkenbildung, starker Fötör.

18. 12. 2. Injektion 100 MK. Befund unverändert.

24. 12. 3. Injektion 200 MK. Mässig reichliche Borkenbildung. Leichter Fötör.

31. 12. 4. Injektion 300 MK. Sehr reichliche Borkenbildung in der Nase und im NRR. Deutlicher Fötör.

7. 1. 1916. 5. Injektion 350 MK. Unveränderter Befund.

14. 1. 6. Injektion 400 MK. Links Nase vollkommen frei von Borken, rechts wenig schleimiges Sekret, keinerlei Krustenbildung, kein Fötör (Pat. hat wahrscheinlich gespült).

21. 1. 7. Injektion 400 MK. Nase ziemlich frei, reichlicheres Sekret im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Unbedeutender Fötör. Subjektiv: Starke Sekretion aus der Nase.

28. 1. 8. Injektion 450 MK. Mässige Borkenbildung und leichter Fötör.

4. 2. 9. Injektion 450 MK. Rechts wenig, links reichliche Borkenbildung, im NRR. geringe Borkenbildung, leichter Fötör.

11. 2. 10. Injektion 500 MK. Geringe Borkenbildung in der Nase und im NRR. Mässiger Fötör.

18. 2. 11. Injektion 500 MK. In den letzten Tagen Verschlechterung, leichte Halsschmerzen. Befund: Nase nahezu frei von Borken, geringer Fötör.

25. 2. 12. Injektion 600 MK. Mässig starke Borkenbildung, vorwiegend in den hinteren Abschnitten der Nase, geringer Fötör.

3. 3. 13. Injektion 700 MK. Rechts zähflüssiges Sekret, links ziemlich reichliche Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, leichter Fötör.

10. 3. 14. Injektion 700 MK. Ziemlich reichliche Borkenbildung im hinteren und oberen Abschnitt der Nase und im NRR. Mässiger Fötör. (Pat. gibt jetzt zu, dass er fast täglich spült.)

17. 3. 15. Injektion 500 MK. Borkenbildung wesentlich vermindert, Sekret enthält sehr viel Schleim, im NRR. ebenfalls ziemlich reichliche Borkenbildung. Leichter Fötör. Pharynxschleimhaut sehr trocken.

24. 3. 16. Injektion 600 MK. Wenig Sekret in der Nase. Sekret vorwiegend zähflüssig, stark mit Schleim durchsetzt. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötör.

25. 3. Pat. wird entlassen.

Entlassungsbefund: Leichte Borkenbildung in beiden Nasenseiten, stärkere im NRR. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken. Mässiger, aber charakteristischer Fötor. Subjektiv: Pat. findet die Nase gebessert, die Beschwerden im Halse dagegen unverändert.

Urteil: Fall von hochgradiger Ozaena mit sehr ausgesprochenen Symptomen. Als Erfolg der Behandlung trat eine bald einsetzende starke Verflüssigung des Sekretes und eine erhebliche Verminderung des Fötors ein. Allerdings darf das günstige Ergebnis nicht ausschliesslich auf Rechnung der Vakzine gesetzt werden, da der Patient trotz des Verbotes täglich spülte, was an und für sich nicht gerade für eine Verminderung der Borkenbildung spricht. Dadurch wurden auch die Kontrollbefunde beeinflusst, da natürlich nach der Spülung die Nase mehr oder minder frei von Borken war. Die gegen Ende der Behandlung einsetzende Verschlechterung ist wohl darauf zurückzuführen, dass Patient später die Spülungen unterliess. Immerhin blieb auch dann eine noch deutlich nachweisbare Besserung bestehen.

A. Z., 35 Jahre, männlich. Seit Kindheit nasenleidend, Krusten, behinderte Nasenatmung, übler Geruch. Eine seiner Schwestern soll ebenfalls nasenleidend sein, doch seien die Beschwerden nicht so ausgesprochen.

Befund: Aeussere Nase mässig stark eingesattelt. Deutliche Verbreiterung des vorderen Abschnitts, weite Nasenlöcher. Endonasal: Starke Crista septi links, totale Atrophie beider unteren Muscheln. Starke Hypertrophie beider mittleren Muscheln. Schleimhaut der Nase im ganzen trocken. Pharyngitis sicca. Larynx ohne Befund. Charakteristischer Fötor.

30. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK.

1. 12. Mässige Borkenbildung. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken, deutlicher Fötor. Subjektiv: Keine Reaktion auf die Injektion.

7. 12. 2. Injektion 100 MK. Wenig Borken, kein sicherer Fötor.

9. 12. Nur Spuren von Sekret in der Nase, leichter Fötor.

14. 12. 3. Injektion 200 MK. Mässige Borkenbildung, leichter Fötor.

15. 12. Reichliche Borkenbildung in der Nase. Geringe im NRR. Leichter Fötor.

21. 12. 4. Injektion 300 MK. Sehr reichlich zähes Sekret, das die ganze Nase ausfüllt. Starker Fötor.

30. 12. 5. Injektion 350 MK. Nur links Borken. Leichter Fötor.

7. 1. 1916. 6. Injektion 350 MK.

14. 1. 7. Injektion 350 MK. Nase beiderseits frei von Krusten, nur geringe Mengen zähflüssigen Sekrets, kein sicherer Fötor.

21. 1. 8. Injektion 400 MK. Ausserordentlich zähe Borkenbildung, besonders in den vordersten Abschnitten der Nase. Im NRR. zähflüssiges Sekret. Leichter Fötor.

22. 1. Reichliche Borkenbildung und deutlicher Fötor. Pharynxschleimhaut trocken.

28. 1. 9. Injektion 400 MK. Starke Borkenbildung in der Nase, geringe im NRR. Starker Fötor.

4. 2. Borken in der Nase. NRR. frei. Leichter Fötor. 10. Injektion 500 MK.

5. 2. Subjektiv: Schnupfen und Kopfschmerzen. Objektiv: Die Muscheln

sehen etwas ödematös aus, Sekret vorwiegend zähflüssig, geringe Borkenbildung. Leichter Fötör.

18. 2. 11. Injektion 500 MK. Befund unverändert.

25. 2. 12. Injektion 600 MK. Sekret stark mit Schleim vermischt, wenig Borken, leichter Fötör.

3. 3. 13. Injektion 700 MK. Nur zähflüssiges Sekret in der Nase, keine Borken, mässig starker Fötör.

10. 3. 14. Injektion 700 MK. Wenig Borken in der Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mässiger Fötör.

17. 3. 15. Injektion 400 MK. (Pat. hat auf die letzte Injektion stark reagiert.) Reichlich zähflüssiges Sekret in Nase und NRR. Leichter Fötör.

24. 3. Gleicher Befund. 16. Injektion 500 MK.

26. 3. Pat. wird entlassen. Entlassungsbefund: In der Nase verhältnismässig wenig zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken, leichter Fötör.

Urteil: Die Vakzination hatte bei dem mit ausgesprochenen Symptomen, insbesondere mit starkem Fötör, in die Behandlung eintretenden Patienten eine sehr erhebliche Verflüssigung des Sekrets und eine deutlich nachweisbare Verminderung des Fötörs zufolge. In einem vom 15. 4. 1916 datierten Schreiben teilt der Patient mit, dass nicht nur keine weitere Besserung, sondern im Gegenteil eine Verschlimmerung eingetreten sei. Es war nicht möglich, den Patient wieder zur Behandlung in die Klinik aufzunehmen, da er in ein anderes Lazarett eingewiesen wurde.

S. Z., 30 Jahre, männlich. Seit dem 15. Lebensjahr Nasenleiden. Zwei der Geschwister sollen ebenfalls nasenleidend sein.

Befund: Aeussere Nase ohne besonderen Befund. Endonasal: Septum annähernd gerade, nahe dem Nasenboden aber nach beiden Seiten leichte Kristabildung. Mässige Atrophie beider unterer Muscheln. Mittlere Muscheln ohne Befund. Mässige Mengen braungelber Borken in den hinteren und oberen Abschnitten der Nase und im NRR. Ausgesprochene Pharyngitis sicca. Schleimhaut mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Larynx: Stimmbänder leicht gerötet, Schleimhaut trocken. Deutlicher, charakteristischer Fötör.

4. 11. 1915. 1. Injektion 30 MK.

6. 11. Wenig Sekret in der Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötör.

11. 11. 2. Injektion 100 MK. Mässige Mengen dünner Borken. Deutlicher Fötör.

18. 11. 3. Injektion 200 MK.

19. 11. Nase fast frei, nur im NRR. Borkenbildung.

25. 11. 4. Injektion 300 MK. Nase rechts frei, links mässig reichlich Borkenbildung. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Leichter Fötör.

27. 11. Leichte Schmerzen an der Injektionsstelle. Ziemlich starke Allgemeinreaktion. Nase ziemlich viel Borken. Leichter Fötör.

11. 12. 5. Injektion 300 MK. Ziemlich reichlich Borkenbildung, mehr links als rechts. Deutlicher Fötör.

15. 12. Borken nur im hinteren Abschnitt links, in der Nase und im NRR. Kein sicherer Fötör.

18. 12. 6. Injektion 350 MK. Links sehr reichlich zähflüssiges Sekret, rechts leichte Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

22. 12. Schleimhaut ausgesprochen trocken, geringe Sekretbildung, ebenso im NRR. Kein sicherer Fötör.

27. 12. 7. Injektion 350 MK. Ziemlich reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR.

4. 1. 1916. 8. Injektion 400 MK. Gleicher Befund.

11. 1. 9. Injektion 500 MK. In der Nase rechts nur schleimiges Sekret, links zarte Borken. Ebenso im NRR. Leichter Fötör.

18. 1. 10. Injektion 600 MK. In der Nase links Borkenbildung im hinteren Abschnitt. Rechts mässig reichlich Borkenbildung über die ganze Schleimhaut verteilt. Pharynxschleimhaut trocken, mit eingedicktem Sekret bedeckt. Leichter Fötör.

25. 1. 11. Injektion 700 MK. In der Nase nur geringfügige, im NRR. stärkere Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, mit eingedicktem Sekret bedeckt. Geringer Fötör.

26. 1. Links Nase ziemlich reichlich eingetrocknetes Sekret, ebenso im NRR. Leichter Fötör.

1. 2. 12. Injektion 700 MK. Rechts Nase frei, links leichte Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötör. Aus der Behandlung entlassen.

Urteil: Die Vakzinebehandlung mit 12 Injektionen führte zu einer deutlichen Verflüssigung des Sekretes, Verminderung der Sekretmenge und ausgesprochener Herabsetzung des Fötors.

J. Z., 43 Jahr, männlich. Seit dem 13.—14. Lebensjahr Nasenleiden, starke Borkenbildung und übler Geruch. Nach Angabe der Frau sind alle Kinder nasenleidend, haben alle üblen Geruch aus der Nase.

Befund: Aeussere Nase keine Einsattelung, keine Verbreiterung des Naseneingangs. Am Septum, das im ganzen nach rechts abweicht, findet sich links eine tiefsitzende Krista im knorpeligen Abschnitt. Mässige Atrophie beider unteren Muscheln. Leichte Hypertrophie der mittleren Muscheln. Die Schleimhaut der Nase im ganzen trocken, überall zwischen Muscheln und Septum fadenziehendes Sekret. In den hinteren und oberen Abschnitten reichlich grüngelbe, stinkende Borken. Im NRR. mässige Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, wie lackiert aussehend, ohne Sekret. Larynxschleimhaut leicht trocken. Starker, charakteristischer Fötör.

1. 4. 1916. 1. Injektion 50 MK.

3. 4. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen, vermehrte Sekretion aus der Nase. Objektiv: In der Nase rechts mässig reichlich Borkenbildung, geringere links und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötör.

8. 4. 2. Injektion 100 MK. Reichlich Borkenbildung, besonders links, Borken trocken. NRR. weniger Borken. Starker Fötör.

15. 4. 3. Injektion 200 MK. Beide Nasenseiten, vorwiegend in den hinteren Abschnitten, grünliche Borken. In den Choanalöffnungen reichlich schleimiges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken, ohne Sekret. Starker Fötör. 14 Tage beurlaubt.

6. 5. In der Zwischenzeit beurlaubt. Massenhaft Borkenbildung und sehr starker Fötör. 4. Injektion 300 MK.

8. 5. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Verminderte Borkenbildung und weniger Fötör.

13. 5. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Verhältnismässig wenig Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken, mit trockenem Sekret bedeckt. Leichter Fötör.

20. 5. Nach Angabe der Umgebung leichte Besserung. Objektiv: Reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten, Borken leicht durchfeuchtet. Mässiger Fötör. 6. Injektion 500 MK.

23. 5. Subjektiv: Gebessert. Starke Lokalreaktion, leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Wenig Borken mit ziemlich viel zähflüssigem Sekret in Nase und NRR. Leichter Fötör.

27. 5. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Nicht gebessert. Objektiv: Mässig reichlich Borkenbildung in der Nase, NRR. frei. Geringer Fötör.

3. 6. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Sehr reichlich Borkenbildung in Nase und NRR. Starker Fötör. 8. Injektion 700 MK.

10. 6. 9. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gebessert, Fötör nach Angabe der Umgebung vermindert. Leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Rechts dünnflüssiges Sekret in reichlicher Menge, links Borken, ebenso im NRR. An der Pharynxhinterwand weiche Krusten. Geringer Fötör.

1. 7. Hat 14 Tage Urlaub gehabt. 10. Injektion 600 MK. Subjektiv: Nase gebessert. Objektiv: Reichliche Bildung trockener Borken in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Pharyngitis sicca mit reichlich eingetrocknetem Sekret. Sehr deutlicher Fötör.

5. 7. Nase subjektiv gebessert. Objektiv: Rechts reichlich, links und im NRR. etwas weniger Borkenbildung. Pharynx trocken. Fötör mässig.

8. 7. 11. Injektion 700 MK. Subjektiv: Schlechter. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit Borken bedeckt. Starker Fötör.

18. 7. Subjektiv: Verschlechtert. Objektiv: Reichlich Krusten in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken und mit Borken bedeckt. Mässig starker Fötör. 12. Injektion 600 MK.

19. 7. Sehr reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten, etwas weniger im NRR. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Starker Fötör. Subjektiv: Unverändert.

20. 7. Pat. wird aus Behandlung entlassen.

Urteil: Fall von Ozaena mit sehr reichlicher Borkenbildung und starkem Fötör bei mässiger Atrophie.

Durch die Vakzinebehandlung trat eine Verflüssigung des Sekretes in geringem Umfange ein, vorübergehend auch eine Verminderung des Fötörs. Gänzlich unbeeinflusst blieb die Pharyngitis sicca. Der Abgangsbefund unterschied sich, von der Erweichung des Sekretes abgesehen, in keiner Weise vom Aufnahmebefund, sodass der Fall als refraktär bezeichnet werden muss.

A. H., 18 Jahre, männlich. Seit frühester Kindheit Nasenleiden. In der Familie kein ähnliches Nasenleiden. War früher schon in Behandlung des Spezialarztes, spült die Nase dauernd.

Befund: Aeussere Nase nicht eingesattelt, im vorderen Abschnitt nicht verbreitert. Septumdeviation nach links mit flacher Crista links. Mässig starke Atrophie beider unteren Muscheln, mehr links als rechts. Mittlere Muscheln leicht hypertrophisch. Schleimhaut der Nase im ganzen trocken. In den hinteren und

oberen Abschnitten reichlich grüngelbe Borken. Im NRR. sehr viele ebensolche Borken. Pharynxschleimhaut trocken. Laryngitis sicca. Leichter Fötör. Wassermann + ?.

5. 7. 1916. 1. Injektion 50 MK.

6. 7. Leichte Lokal- und Allgemeinreaktion. In der Nase mässig, im NRR. reichliche Mengen von Borken. Pharynx zähflüssiges Sekret. Leichter Fötör.

13. 7. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Ziemlich feuchte Borken in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter Fötör.

20. 7. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Keine Aenderung. Objektiv: Verhältnismässig geringe Borkenbildung, mehr links als rechts. Mässiger Fötör.

21. 7. Starke Lokalreaktion, vermehrte Sekretion aus der Nase. Leichter Fötör. Pharynxschleimhaut trocken.

27. 7. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Wenig Fötör. Geringe Borkenbildung in der Nase, zähflüssiges Sekret. Pharynxschleimhaut leicht gerötet. Es wird eine antiluetische Kur eingeleitet. Der Pat. wird noch 6 Wochen lang beobachtet. Es tritt eine vorübergehende Besserung ein, wohl in erster Linie bedingt durch eine starke Sekretvermehrung in der Nase. Pat. wird schliesslich, nachdem der Wassermann negativ geworden ist, zum Truppenteil entlassen. Es findet sich vor seiner Entlassung eine mässige Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut noch leicht trocken. Leichter Fötör. Subjektiv: Keine Besserung.

Urteil: Es lässt sich nicht entscheiden, ob eine genuine oder syphilitische Ozaena vorliegt. Gegen die Vakzinationsbehandlung (4 Injektionen) blieb der Zustand refraktär. Die antiluetische Kur hatte eine Sekretverflüssigung zur Folge, die auch zu einer vorübergehenden Verminderung bzw. Aufhebung des Fötörs führte. Der Abgangsbefund zeigte jedoch keinen nennenswerten Unterschied gegen den Aufnahmebefund. Auch subjektiv fühlte der Patient keine Besserung.

E. Sob., 38 Jahre, männlich. Seit dem 17. Lebensjahre nasenleidend, in den folgenden Jahren Borkenbildung. Starker Fötör. In der Familie keine ähnliche Nasenerkrankung.

Befund: Aeussere Nase im oberen Abschnitt verbreitert und etwas eingesunken, nicht eigentlich eingesattelt. Keine nennenswerte Verbreiterung des Naseneingangs. Endonasal: Mässige Atrophie beider unteren Muscheln, Septum annähernd gerade, Perforation im knorpeligen Abschnitt. Beide Nasenseiten vollkommen ausgefüllt mit grüngelben trockenen Borken. Nach Entfernung derselben sieht die Schleimhaut trocken und atrophisch aus, unter den Borken liegt zähflüssiges, fadenziehendes Sekret. Ebensolche Borken finden sich im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit zähflüssigem gelbem Sekret bedeckt. Larynx: Laryngitis sicca. Starker Fötör. Wassermann +.

22. 4. 1916. 1. Injektion 50 MK.

29. 4. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Unveränderter Befund.

6. 5. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Leichte Besserung, es gehen sehr viel Borken ab. Objektiv: In Nase und NRR. verhältnismässig geringfügige Borkenbildung. Pharynx unverändert. Mässiger Fötör.

13. 5. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Starke Borkenbildung, untermischt mit zähflüssigem Sekret. Deutlicher Fötör.

20. 5. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Keine nennenswerte Veränderung. Schmerzen im Kehlkopf. Objektiv: In der Nase reichlich trockene Borken, NRR. frei. Deutlicher Fötor.

26. 5. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Mässig starker Fötor.

3. 6. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Massenhafte Borkenbildung und starker Fötor. Pharynxschleimhaut trocken.

10. 6. 8. Injektion 700 MK. Reichliche Borken und sehr starker Fötor.

17. 6. 9. Injektion 800 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Mässig starker Fötor.

25. 6. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Keine Aenderung. Objektiv: Sehr deutlicher Fötor. Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken.

10. 7. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Vermehrte Sekretion. Leichte Besserung. Objektiv: Reichliche Borkenbildung und ziemlich viel schleimiges Sekret in der Nase. Starker Fötor.

17. 7. 12. Injektion 800 MK. Vorübergehende subjektive Besserung. Neuerdings wieder schlechter. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung und sehr starker Fötor.

31. 7. 13. Injektion 900 MK. Objektiv: Starker Fötor, sehr reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. Pat. wird einer antiluetischen Kur unterzogen. Der Wassermann war bei dreimaliger Untersuchung einmal fraglich, zweimal negativ. Die Behandlung bestand in Verabreichung von Jodkali.

Dreimalige Nachuntersuchung am 7. 9., 16. 9 und 29. 9. 1916 ergab jedesmal einen unveränderten Befund: Sehr reichliche Borkenbildung und starken Fötor. Der Wassermann ist inzwischen vollständig negativ geworden. 5 weitere Injektionen von Perezvaccine bis zur Höhe von 800 MK. führten in der Nase des Pat. zu keiner nennenswerten Reaktion.

Urteil: Es muss dahingestellt bleiben, ob es sich um eine genuine oder luetische Ozaena gehandelt hat. Der Zustand blieb unverändert, sowohl gegenüber der Vakzinebehandlung als auch der antiluetischen Behandlung. Festzustellen ist lediglich, dass die Vakzinebehandlung auch in diesem Fall eine wenn auch nur geringfügige Sekretverflüssigung und damit eine leichte vorübergehende Besserung zur Folge hatte.

H. E., 22 Jahre. Schon in früher Kindheit Nasenleiden, starke Sekretbildung, die immer mehr zunahm. In der Familie soll die Mutter und eine Schwester ebenfalls nasenleidend sein.

Befund: Aeussere Nase im ganzen stark verbreitert, flach, aber nicht eingesattelt.

Rhinoskopie: Starke Atrophie beider unteren Muscheln. Mittlere Muscheln leicht hypertrophisch. Septum annähernd gerade. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase beiderseits sehr reichliche Bildung grüngelber Borken. Im NRR. zähflüssiges, eitriges Sekret. Pharynxschleimhaut trocken. Larynx: Laryngitis sicca. Starker, typischer Fötor.

1. 4. 1916. 1. Injektion 50 MK.

13. 4. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Reichliche Borken in Nase und NRR. Starker Fötor. 2. Injektion 100 MK.

22. 4. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Nase rechts mit Borken ausgefüllt, links zähflüssiges Sekret; im NRR. reichlich Borken. Pharynxschleimhaut trocken und mit zähflüssigem Sekret bedeckt. 3. Injektion 200 MK.

25. 4. Rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. Sekret im ganzen mehr zähflüssig. Fötör unbedeutend. Erhält 14 Tage Urlaub.

13. 5. Subjektiv: Starke Borkenbildung und deutlicher Geruch. Objektiv: Reichliche Borkenbildung und starker Fötör. 4. Injektion 250 MK.

15. 5. Auffallend geringer Fötör und geringe Borkenbildung.

20. 5. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Starke Borkenbildung und starker Fötör.

23. 5. Subjektiv: Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit, Schmerzen an der Injektionsstelle. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Geringer Fötör. Der Fötör durch starken Tabakgeruch verdeckt.

27. 5. 6. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, unerheblicher Fötör.

13. 6. 7. Injektion 500 MK. Subjektiv: Verschlechtert. Objektiv: Rechts wenig, links reichlich Borken. Geringer Fötör.

14. 6. Subjektiv: Unverändert. Reichliche Borkenbildung. Kein deutlicher Fötör.

28. 6. 8. Injektion 600 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Massenhaft Borkenbildung und sehr starker Fötör.

5. 7. 9. Injektion 650 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Kopfschmerzen, Abgang reichlicher Borken, übler Geruch. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung. Fötör unbedeutend (wie bei allen am gleichen Tage gesehenen Fällen).

14. 7. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung. Mässig starker Fötör.

31. 7. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör. 11. Injektion 800 MK.

8. 8. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR., mässig starker Fötör. 12. Injektion 900 MK.

23. 8. Subjektiv: In den letzten Tagen wieder mehr Krusten. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung. Fötör nicht sehr ausgeprägt. 13. Injektion 1000 MK.

31. 8. Starke Allgemeinreaktion auf die letzte Injektion. Nase gebessert. Objektiv: Keine Borken in Nase und NRR. Wenig Fötör. 14. Injektion 1000 MK.

6. 9. Starke Reaktion auf die Injektion, Uebelkeit. Es wird daher keine weitere Injektion gegeben.

11. 9. Subjektiv gebessert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, vorwiegend in der rechten Nasenseite. Wenig Fötör.

20. 9. 15. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung. Geringer Fötör.

28. 9. 16. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Rechts ziemlich reichlich, links und im NRR. etwas weniger trockene Borken. Kein deutlicher Fötör. Pat. wird für 14 Tage aus der Behandlung entlassen.

14. 10. Objektiv: Leichter Fötör. In der Nase keine, im NRR. reichlich Borken. Pharynxschleimhaut trocken.

21. 10. Subjektiv: Uebler Geruch, Nase verstopft. Objektiv: Nase wenig, NRR. reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, mit zähflüssigem Sekret bedeckt. Deutlicher Fötör.

28. 10. Nasenbefund unverändert. Wenig Fötor. Angina.

4. 11. Subjektiv: Fötor gebessert, Nase stark verstopft. Objektiv: Mässiger Fötor. Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, reichlich Sekret. Wassermann +.

Urteil: Es wurde bei dem Patienten die Wassermann'sche Reaktion erst zu Ende der Behandlung vorgenommen. Eine Beeinflussung des Urteils der Untersucher durch die Kenntnis des positiven Wassermanns war somit nicht gegeben. Wie die Krankengeschichte zeigt, unterschied sich die nasale Reaktion auf die Vakzinetherapie in keiner Weise von der der meisten Fälle genuiner Ozaena mit negativem Wassermann. Es trat eine Verflüssigung des Sekretes, zeitweise Verminderung des Fötors und subjektive Erleichterung ein.

B. O., 13 Jahre, weiblich. Vor etwa $3\frac{1}{2}$ Jahren erkrankt mit eitrigem Ausfluss aus der Nase und üblem Geruch. Die Mutter bringt die Erkrankung mit einer damals überstandenen Diphtherie, bzw. der Seruminjektion in Beziehung. In der Familie keine Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase andeutungsweise flach eingesattelt, keine nennenswerte Verbreiterung des Naseneingangs. Septumdeviation nach rechts mit Krista rechts. Rechte Nasenseite verhältnismässig eng. Zwischen Muscheln und Septum fadenziehendes Sekret. Links deutliche Atrophie der unteren Muschel, Hypertrophie der linken mittleren Muschel. Die Schleimhaut im ganzen annähernd normal. Links im hinteren oberen Abschnitt der Nase grüngelbe Krusten. Kleiner Rest von Adenoiden. Rachenschleimhaut trocken, wie lackiert aussehend. Larynxschleimhaut leicht gerötet, Stimmbänder graurötlich, mit Schleim bedeckt, etwas trocken. Stimme o. B. Schwacher, nicht ganz charakteristischer Fötor. Wassermann bei Mutter und Tochter negativ.

28. 3. 1916. 1. Injektion 20 MK.

4. 4. 2. Injektion 40 MK.

11. 4. 3. Injektion 60 MK. Auf die Injektionen trat nach Angabe der Mutter leichter Kopfschmerz und Müdigkeit auf. Der Fötor soll sich wesentlich vermindert haben. Objektiv: Nur an der mittleren Muschel links leicht eingetrocknetes Sekret. Kein sicherer Fötor.

12. 4. Nach Angabe der Mutter auf die Injektion hin verstärkte Sekretion aus der Nase, leichte Blutung. Befund: Schleimhaut von normalem, rotem Aussehen, nur die linksseitige untere Muschel etwas blass. Fötor etwas deutlicher. Sekret in der Nase links.

18. 4. 4. Injektion 80 MK. Nase rechts frei von Krusten, Schleimhaut feuchtes Aussehen. Links im mittleren Nasengang eingetrocknetes Sekret.

25. 4. 5. Injektion 100 MK. Seit einigen Tagen vermehrter Fötor. Rechte Nase frei, links zarte Borken. Kieferhöhlenspülung links +.

Da nach Angabe der Mutter auf die Injektion hin eine wesentliche Besserung festzustellen war, wird versuchsshalber die Vakzination weitergeführt.

Die Pat. erhält im ganzen noch 7 Injektionen steigend bis 240 MK. Das subjektive Befinden war wechselnd. Doch versicherte die Mutter, dass eine wesentliche Herabsetzung des Fötors bei vermehrter Sekretion festzustellen gewesen sei. Die später wieder vorgenommene Spülung der linken Kieferhöhle ergab wieder positiven Befund. Die vorgeschlagene Operation wird abgelehnt.

Urteil: Der Fall war irrtümlicherweise zunächst für eine beginnende Ozaena gehalten worden. Die Kieferhöhlenspülung zeigte aber, dass der an sich schon nicht ganz charakteristische Fötör zweifellos durch eine Kieferhöhleneiterung bedingt war. Bemerkenswert ist nur, dass auch hier, wo das Vorhandensein des Perez-Bazillus wohl mit Sicherheit ausgeschlossen werden kann (auch die bakteriologische Untersuchung fiel in dieser Hinsicht negativ aus), die Vakzination mit polyvalenter Vakzine des Perez-Bazillus eine Reaktion in der Nase hervorrief, in dem Sinne, dass eine Vermehrung der Nasenabsonderung eintrat und nach Angabe der Umgebung eine Verminderung des Fötörs.

A. K., 24 Jahre, weiblich. Seit dem 12. Lebensjahr Nasenbeschwerden: Eiterausfluss, Borkenbildung, übler Geruch. In der Familie keine ähnliche Erkrankung.

Befund: Aeussere Nase leichte Einsattelung, Verbreiterung des vorderen Abschnittes. Endonasal: Septumdeviation nach rechts mit flacher, tiefsitzender Krista. Rechts mässige Atrophie der unteren Muschel, etwas schleimig-eitriges Sekret im unteren Nasengang. Links starke Atrophie der unteren Muschel, Hypertrophie der mittleren. Schleimhaut bedeckt mit zahlreichen, relativ zarten Borken. Nasenrachenraum ausgefüllt mit derben, braungelben Borken. Pharynxschleimhaut sehr trocken, lackartig aussehend, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. In den Tonsillen einzelne Pfröpfe. Larynx: Schleimhaut trocken. Starker, charakteristischer Fötör. Wassermann negativ.

15. 12. 1915. 1. Injektion 30 MK.

16. 12. Nase ziemlich frei von Borken. Im NRR. dagegen reichlich Borken. Deutlicher Fötör.

22. 12. 2. Injektion 100 MK. Links Nase frei, rechts und im NRR. braungelbe Borken. Deutlicher Fötör.

23. 12. In der Nase nur hinten unten etwas zähflüssiges Sekret. Im NRR. Borken. Leichter Fötör.

29. 12. Rechts Nase nahezu frei. Links vereinzelte, grosse, trockene Borken. Fötör vermindert. 3. Injektion 150 MK.

5. 1. 1916. 4. Injektion 200 MK. Nase frei von Sekret. Im NRR. leichte Borkenbildung. Kein merklicher Fötör.

12. 1. 5. Injektion 300 MK.

20. 1. 6. Injektion 350 MK. Subjektiv: Erhebliche Besserung. Die Borkenbildung soll nachgelassen haben, nach Angabe der Umgebung soll der Fötör verschwunden sein. Objektiv: Nase nur links zähflüssiges Sekret. Kein deutlicher Fötör. Pharynxschleimhaut sehr trocken.

28. 1. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Wesentliche Besserung. Objektiv: Rechts Nase frei, links hinten unten etwas eingetrocknetes Sekret. Reichliche Borken im NRR. Geringer Fötör.

4. 2. 8. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung anhaltend. Objektiv: Nur links leichte Borkenbildung, leichter Fötör.

11. 2. 9. Injektion 450 MK.

18. 2. 10. Injektion 500 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Leichte Borkenbildung und geringer Fötör.

25. 2. 11. Injektion 600 MK. Leichte Borkenbildung in der linken Nase und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Leichter, doch deutlich wahrnehmbarer Fötör.

3. 3. 12. Injektion 600 MK. Die Pat. gibt nachträglich an, dass sie nach den Injektionen immer leichte Kopf- und Gliederschmerzen habe. Nase subjektiv gebessert. In der rechten Nase wenig zähflüssiges Sekret. Links ziemlich grosse trockene Borke. Unbedeutender Fötor.

13. 3. 13. Injektion 650 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Unverändert.

20. 3. 14. Injektion 700 MK. Rechts Nase frei, links ziemlich grosse Kruste, Laryngitis und Pharyngitis sicca. Kein Fötor!

27. 3. Leichte Borkenbildung und ganz geringer Fötor. Injektion für 4 Wochen ausgesetzt.

3. 4. Nur geringe Borkenbildung und ganz leichter Fötor.

10. 4. Der Fötor soll vollkommen verschwunden sein, nach Angabe der Umgebung. Die Borkenbildung ist mässig reichlich, der Fötor ganz unbedeutend.

17. 4. In der Nase keine Borken. Nur fadenziehendes Sekret zwischen Muscheln und Septum beiderseits. Im NRR. kleinere, weiche Krusten. Pharynxschleimhaut trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Ganz geringer Fötor.

17. 4. 2. Serie. 1. Injektion (15.) 400 MK.

25. 4. 2. Injektion (16.) 500 MK. Pat. gibt an, dass nach jeder Injektion die Borken weich werden und abgehen. Objektiv: In der Nase wenig Borken, etwas reichlicher im NRR. und Pharynx. Leichter Fötor.

1. 5. 3. Injektion (17.) 500 MK. Geringe Borkenbildung, leichter Fötor.

8. 5. 4. Injektion (18.) 600 MK. Nase subjektiv gut, nach Aussage der Umgebung kein Fötor. Befund: Mässige Borkenbildung, vorwiegend im NRR. Leichter Fötor.

15. 5. 5. Injektion (19.) 700 MK. Leichter Fötor. Geringe Borkenbildung.

16. 5. Subjektiv: Wesentliche Besserung. Pat. verspürt keine Einwirkung der Einspritzungen mehr hinsichtlich ihres Allgemeinbefindens. Befund: Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase links und im NRR. Leichter Fötor.

22. 5. Pat. gibt an, dass hauptsächlich morgens eine mässig starke Borkenbildung vorhanden sei. Im Laufe des Tages kommen die Borken zur Abstossung. Befund: Relativ wenig Borkenbildung, nur ganz geringfügiger Fötor. Behandlung wird wieder ausgesetzt.

2. 6. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Objektiv: Wenig Borkenbildung und leichter Fötor.

23. 6. Subjektiv: Besserung anhaltend. Nur im Halse noch leichte Beschwerden. Objektiv: Nase geringe Borkenbildung und unbedeutender Fötor. Die Pharyngitis sicca hat sich nicht wesentlich geändert.

3. 7. Seit einigen Tagen Schmerzen in der Nase. Der Fötor soll nach Angabe der Umgebung nur noch ganz unbedeutend sein. Objektiv: Leichter Fötor. Geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken wie immer. 3. Serie: 1. Injektion (20.) 400 MK.

10. 7. 2. Injektion (21.) 500 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Unmerklicher Fötor. Geringe Borkenbildung.

14. 7. Nase nahezu frei von Borken. Nur ganz geringer Fötor. Pat. muss wegen Ulcus duodeni in die Medizinische Klinik aufgenommen werden.

Stellt sich zur Nachuntersuchung wieder vor.

30. 9. Subjektiv: Im allgemeinen gut. Wenig übler Geruch, hin und wieder Borken. Objektiv: Kein deutlicher Fötor. Rechts keine, links wenig, im NRR. ziemlich reichlich Borken. Pharynxschleimhaut trocken.

21. 10. Subjektiv: In letzter Zeit Verschlechterung. Vermehrte Borken-

bildung. Objektiv: Wenig Borkenbildung in der Nase, reichlicher im NRR. Ausgesprochene Pharyngitis sicca. Pharynxschleimhaut mit Sekret bedeckt. Mässiger Fötör. Der Fötör immerhin wesentlich geringfügiger als zu Anfang.

Urteil: Es handelt sich um einen ganz charakteristischen Fall, der mit sehr starkem Fötör in die Behandlung kam. Unter der Vakzine-therapie ging bald die Borkenbildung merklich zurück, der Fötör verminderte sich deutlich. Einmal konnte sogar eine vollkommene Geruchlosigkeit festgestellt werden. In der Folge zeigte sich zwar immer wieder eine deutliche Borkenbildung und ein leichter Fötör, aber eine unverkennbare Besserung blieb auch in den Pausen zwischen den Injektionsserien bestehen.

Die Nachuntersuchung, 3 Monate nach der letzten Injektion zeigt, dass der Zustand sich wieder etwas verschlechtert hat, gegenüber dem Anfangsbefund aber immer noch eine erhebliche Besserung erkennen lässt.

F. L., 24 Jahre. Seit 1900 wegen Ozaena in Behandlung bei verschiedenen Spezialärzten. Aeussere Nase kein Ozaenatyp. Endonasal: Mässige Septumdeviation nach links. Atrophie beider unteren Muscheln. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase reichlich grüngelbe fötid riechende Borken. Ebenso im NRR. Ausserordentlich starker, charakteristischer Fötör. Pharynxschleimhaut trocken. Keine Nebenhöhlenerkrankung. Wassermann negativ.

23. 10. 1916. 1. Injektion 10 MK. (intravenös).

24. 10. Leichte Temperatursteigerung. Kopfschmerzen. Vermehrte Sekretion aus der Nase. Objektiv: Unveränderter Befund der Nase. Unveränderter Fötör. Pharynxschleimhaut sehr trocken.

25. 10. Befund vollkommen unverändert. Starker Fötör.

26. 10. und 27. 10. Status idem. Sehr starker Fötör.

28. 10. Deutliche Verflüssigung des Sekrets, wenig Borken. Starker Fötör.

29. 10. 2. Injektion 20 MK. (intravenös). Eine Stunde später Schüttelfrost, Brechreiz, Kopfschmerz.

6. 11. Borkenbildung deutlich vermindert. Borken feucht. Unverändert starker Fötör. Subjektiv: Keine Besserung. 3. Injektion 40 MK.

7. 11. Subjektiv: Am Abend nach der Injektion Hitze, Kopfschmerzen. Objektiv: Starke nasale Reaktion. Schleimhaut rot, sukkulent, viel zähflüssiges Sekret, wenig Borken. Unverändert starker Fötör. Pharynxschleimhaut trocken.

11. 11. Starke Sekretion aus der Nase. Wenig Borken. Fötör unverändert.

13. 11. 4. Injektion 50 MK. Subjektiv: Temperatursteigerung. Kopfschmerzen, Uebelkeit. Objektiv: Reichliche Sekretion aus der Nase. Fötör vermindert.

16. 11. Subjektiv: Nase verstopft. Objektiv: Reichliche Borken und starker Fötör. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

21. 11. Mässig reichliche Mengen feuchter Borken in beiden Nasenseiten. Fötör erheblich vermindert. Pharynxschleimhaut trocken.

23. 11. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Rechts mässig reichlich, links keine Borken. Ziemlich viel Schleim in der Nase. Fötör vermindert.

24. 11. Hat wieder erheblich mehr Fötör.

27. 11. In der Nase wenig Sekret, wenig Borken. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken. Starker Fötör.

5. Injektion 50 MK. (intravenös). Am Abend Schüttelfrost, Temperatursteigerung. Allgemeine Abgeschlagenheit. Objektiv: Fötör vermindert.

Urteil: Typischer Fall von genuiner Ozaena mit mässiger Atrophie, mässig starker Borkenbildung und äusserst intensivem Fötor.

Der Patient erhält die Perezvakzine intravenös, und zwar in Dosen, die etwa $\frac{1}{10}$ der üblichen subkutanen Dosis beträgt. Er reagiert jedesmal mit Schüttelfrost, Temperatursteigerung und starker Allgemeinreaktion. Auch die nasale Reaktion ist sehr erheblich.

Es tritt zunächst eine deutliche, subjektiv und objektiv wahrnehmbare Sekretverflüssigung ein, ohne dass der Fötor nennenswert abnimmt. Nach der vierten Injektion lässt sich zum erstenmal eine Verminderung des Fötors nachweisen. Da aus äusseren Gründen die Behandlung für 2 Wochen ausgesetzt werden muss, kann festgestellt werden, dass am Ende der 2. Woche bereits eine deutliche Steigerung des Fötors erkennbar wird. Die Pharyngitis sicca reagiert nicht auf die Behandlung. Es ist zu berücksichtigen, dass der zur Behandlung in die Klinik aufgenommene Patient sich unter wesentlich besseren äusseren Bedingungen befindet.

Mit Perez- und anderer Vakzine behandelte Fälle.

Th. B., 17 Jahre. Seit 5 Jahren Nasenbeschwerden. Anfangs nur zeitweise verstopfte Nase und manchmal übler Geruch. Seit $2\frac{1}{2}$ Jahren ständig Borkenbildung und übler Geruch aus der Nase. In der Familie niemand nasenleidend.

Befund: Aeussere Nase ohne besondere Kennzeichen.

Rhinoskopie: Septum nach rechts abweichend, leichte Atrophie der rechten unteren Muschel. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase schleimig-eitriges Sekret. Links: Starke Exkavation des Septums. Starke Atrophie der unteren Muschel. Die linke Nasenseite sehr weit. Mittlere Muschel etwas hypertrophisch. In den hinteren und oberen Abschnitten reichlich grüngelbe Borken. Ebenso im NRR. Schleimhaut des Pharynx leicht trocken. Laryngitis sicca. Starker typischer Fötor.

5. 2. 1916. 1. Injektion 50 MK. Staphylokokkenvakzine.

7. 2. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen und etwas Schnupfen. Objektiv: Borkenbildung geringer, auf die linke Seite beschränkt. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötor.

17. 2. Subjektiv: Besserung. Objektiv nur an der linken mittleren Muschel verhältnismässig zarte Borke, sonst Nase frei. Kein erheblicher Fötor.

4. 3. 2. Injektion 100 MK.

6. 3. Schmerz an der Injektionsstelle. Kein stärkerer Schnupfen. Keine besondere Kopfschmerzen. Objektiver Befund: Sehr reichliche Borkenbildung und starker Fötor. Im NRR. zähflüssiges Sekret in reichlicher Menge.

11. 3. 3. Injektion 200 MK. Mässig starker Fötor. Ziemlich erhebliche Borkenbildung, besonders links und im NRR. Subjektiv: Keine Veränderung.

17. 3. 4. Injektion 250 MK. Subjektiv: Schnupfen, Kopfschmerzen und Schmerzen an der Injektionsstelle. Objektiv: Deutlicher Fötor. Erhebliche Mengen trockener Borken in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit zähflüssigem Sekret bedeckt.

25. 3. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Fortbestehen des üblen Geruches, den der Pat. zeitweise auch selbst wahrzunehmen glaubt. Objektiv: Sehr starker charakteristischer Fötor. Rechts wenig Sekret, links starke Borke.

31. 3. 6. Injektion 350 MK. Deutlicher Fötör. Rechts wenig, links reichlich Borken. Im NRR. geringe Borkenbildung. Pharynx trocken.

7. 4. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv gebessert. Objektiv: Fötör noch immer deutlich, aber wesentlich weniger stark als früher. Rechts Nase frei, links verhältnismässig zarte Borken über die ganze Schleimhaut ausgedehnt.

25. 4. 8. Injektion 450 MK. Subjektiv: Gebessert. Links mässig reichliche Borkenbildung. Rechts nur Spuren von Borken. NRR. nahezu frei. Pharynxschleimhaut zeigt leichte Schwellung der lymphatischen Elemente, keine Trockenheit. Leichter Fötör.

1. 5. 9. Injektion 500 MK. Subjektiv: Auf die letzte Injektion hin starke Sekretion der Nase. Reichlicher Abgang von Borken. Der Fötör soll auch nach Angabe der Umgebung verschwunden sein. Objektiv: Rechts wenig, links ziemlich reichlich Borken. NRR. geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut leicht trocken. Mässige Borkenbildung.

2. 5. Nach Angabe der Umgebung kein Fötör mehr. Pat. hat auf die Injektion hin keinerlei Reaktion verspürt. Objektiv: Stark verringerter, aber noch immer deutlicher Fötör. Rechts geringe, links etwas reichlichere Borkenbildung. Im NRR. ziemlich reichliche Borkenbildung. Pharynx ohne besonderen Befund.

9. 5. 10. Injektion 500 MK. Subjektiv: Anhaltende Besserung. Objektiv: Unerheblicher Fötör. Borken nur links in mässiger Menge. Pharynxschleimhaut von normalem Aussehen.

13. 5. Subjektiv: Verschlechterung. Starke Borkenbildung und übler Geruch. Objektiv: Ziemlich erheblicher Fötör, in beiden Nasenseiten reichlich Borkenbildung, besonders links. NRR. geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut ohne Befund. 11. Injektion 600 MK.

14. 5. Subjektiv: Schnupfen, leichtes Schwindelgefühl, Schmerzen an der Injektionsstelle. Objektiv: Wenig Fötör. Geringe Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken.

18. 5. 12. Injektion 600 MK. Pat. wird als gebessert zunächst aus der Behandlung entlassen.

26. 6. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Nach Angabe der Umgebung nur noch ab und zu leichter Fötör. Seit 14 Tagen Schnupfen. Der Pat. erscheint nicht spontan, sondern auf Aufforderung hin. Befund: Wenig Fötör. Ziemlich reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. NRR. frei. Leichte Trockenheit der Pharynxschleimhaut. 13. Injektion 300 MK.

30. 6. Subjektiv: Leichte Kopfschmerzen. Schnupfen. Objektiv: In der rechten Nasenseite wenig, in der linken mässig reichlich Borkenbildung. NRR. frei von Borken. Pharynx ohne Befund. Deutlich wahrnehmbarer Fötör. 14. Injektion 400 MK.

4. 7. 15. Injektion 500 MK. Subjektiv: Am Tage nach der Injektion trat stärkerer Geruch aus der Nase auf, der aber bald wieder verschwand. Befund: Ziemlich reichlich Borkenbildung, links mehr als rechts. Weniger im NRR. Pharynxschleimhaut ziemlich trocken. Deutlicher Fötör.

8. 7. Subjektiv: Starke Reaktion auf die letzte Einspritzung. Abstossung grosser Mengen von Borken. Mässiger Geruch. Objektiv: Deutlicher Fötör. Mässig starke Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut ziemlich trocken. 16. Injektion 500 MK.

18. 7. Auch auf die letzte Injektion trat nach Angabe des Pat. wiederum starke Sekretion der Nase mit deutlicher Verstärkung des Geruches auf. Darauf-

hin wieder Besserung. Befund: Rechts geringe, links reichlichere Borkenbildung. Ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötor.

28. 9. Pat. erscheint spontan um mitzuteilen, dass die eingetretene Besserung wieder verschwunden und der alte Zustand wieder eingetreten sei. Befund: Pat. hat soeben gespült. Nur zähflüssiges Sekret in der Nase und im NRR. Unbedeutender Fötor. Erhält als 17. Injektion 50 MK. Perez-Vakzine.

7. 10. Subjektiv: Sehr schlecht, starker Fötor. Objektiv: Rechts wenig, links sehr reichlich Borkenbildung. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken. Starker Fötor. 18. Injektion 100 MK. Perez.

14. 10. Subjektiv: Starke Sekretion aus der Nase, ganz geringfügige, subjektive Besserung. Muss spülen. Objektiv: In der Nase mässig, im NRR. sehr reichlich Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötor. 19. Injektion 200 MK. Perez.

20. 10. Subjektiv: Etwas besser. Objektiv: Rechts wenig, links sehr reichlich Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötor. 20. Injektion 300 MK. Perez.

27. 10. Subjektiv. Schlecht. Objektiv: Wenig Borken und deutlicher Fötor. Pharynxschleimhaut ziemlich feucht. 21. Injektion 400 MK. Perez.

6. 11. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Rechts wenig, links reichlich trockene Borken. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Sehr starker Fötor. 22. Injektion 500 MK. Perez.

13. 11. Subjektiv: Wechselnd. Immer noch viel übler Geruch. Objektiv: Wenig Borken, verhältnismässig geringer Fötor (hat gespült). Pharyngitis sicca. 23. Injektion 600 MK. Perez.

20. 11. Subjektiv: Starke Verschleimung. Objektiv: Rechts keine, links sehr reichliche Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimhaut nur leicht trocken. Mässiger Fötor. 24. Injektion 700 MK. Perez.

27. 11. Subjektiv: Wechselnd. Objektiv: Rechts keine, links und im NRR. sehr reichliche Borkenbildung. Starker Fötor. Pharyngitis sicca ausgesprochen. 25. Injektion 800 MK. Perez.

Urteil: Es handelt sich um eine charakteristische Ozaena mit Atrophie, Borkenbildung und typischem Fötor. Auf die Injektion mit Staphylokokkenvakzine reagiert der Patient im allgemeinen durch eine stark vermehrte Sekretion der Nase. Diese vermehrte Sekretion hat eine starke Abstossung der Borken, zunächst Verstärkung, dann aber Abschwächung des Fötors zur Folge. Die Verminderung des üblen Geruches wird auch von der Umgebung des Patienten festgestellt.

Nach Ablauf von 2 Monaten ist die durch die Staphylokokkenvakzine hervorgerufene Reaktion abgelaufen, der Patient stellt sich zur Wiederholung der Behandlung in der Klinik ein. Er erhält diesmal zum Zwecke des Vergleiches Injektionen von Perez-Vakzine, die eine durchaus gleichartige Reaktion in der Nase hervorrufen, ohne indessen den Fötor zum Verschwinden bringen und die Pharyngitis sicca günstig beeinflussen zu können.

Es sei ergänzend bemerkt, dass die bakteriologische Untersuchung (Dr. Königsfeld) im Sekret des Patienten einen dem Perez-Bazillus kulturell sehr nahestehenden Erreger, ausserdem eine grössere Anzahl von Bakterienstämmen, darunter auch Staphylokokken, ergab.

E. J., 24 Jahre, weiblich. Die Pat. leidet mindestens seit ihrem 6. Lebensjahre an eitrigem Ausfluss aus der Nase. Mit 16 Jahren soll angeblich im Gefolge einer Gesichtsrose eine Verschlimmerung eingetreten sein. Bei einer Schwester soll ebenfalls Nasenleiden vorhanden sein.

Befund: Aeussere Nase eingesattelt im oberen Abschnitt. Auffallend breit im vorderen Abschnitt, mit weiten Nasenlöchern. Am Naseneingang beiderseits Ekzem. Endonasal beiderseits sehr weites Cavum nasi. Starke Atrophie der unteren, mässige der mittleren Muscheln. Schleimhaut vollständig bedeckt mit gelben, ziemlich trockenen Borken. Auch der NRR. enthält sehr zahlreiche Borken. Pharynxschleimhaut trocken, mit reichlich eingetrocknetem Sekret bedeckt. Larynx ohne Befund. Starker typischer Fötör.

6. 3. 1916. 1. Injektion 100 MK. Staphylokokken-Vakzine. Rechts Nase frei von Borken, links mässig reichlich Borkenbildung. Mässiger Fötör.

13. 3. 2. Injektion 150 MK. Die Nase enthält nur zarte kleine Borken, und auch das nur hinten links oben und am Nasenboden links. Rechts ist die Nase frei. Im NRR. mässige Borkenbildung von ebenfalls nur zarter Beschaffenheit. Pharynxschleimhaut ausgesprochen trocken. Subjektiv: Besserung. Kein Fötör.

20. 3. 3. Injektion 200 MK. Rechts Nase vollständig frei, links und im NRR. derbe Krusten. Kein Fötör. Subjektiv: Besserung.

27. 3. 4. Injektion 250 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Links wenig, rechts sehr reichlich Borkenbildung. Schwacher Fötör.

3. 4. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Geringe Beschwerden an der Injektionsstelle. Objektiv: Rechts ziemlich grosse Borke, links nur geringfügige Borkenbildung. Sehr reichliche Borkenbildung im NRR. Ausgesprochene Pharyngitis sicca. Fötör geringfügig.

10. 4. 6. Injektion 350 MK. Subjektiv: Gebessert. Nach Angabe der Umgebung hat der Fötör abgenommen. Objektiv: Leichter, aber deutlicher Fötör. Mässige Mengen von Borken in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut exquisit trocken, mit Krusten bedeckt.

17. 4. Subjektiv: Verschlechtert. Starker Fötör. Halsschmerzen. Objektiv: In der Nase rechts mässig reichlich, links sehr reichlich Krustenbildung. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Im NRR. enorme Mengen von Krusten. Sehr starker Fötör.

20. 4. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Verschlechterung hält an. Objektiv: Reichliche Borkenbildung, mässig starker Fötör. Ausgesprochene Pharyngitis sicca.

27. 4. 8. Injektion 450 MK. Subjektiv: Leichte Besserung. Objektiv: Reichlich Borkenbildung. Ziemlich starker Fötör.

4. 5. 9. Injektion 500 MK.

8. 5. 10. Injektion 600 MK. Nase subjektiv: Schlecht. Objektiv: Rechts keine, links sehr reichlich trockene Borken. Im NRR. vorwiegend auf der linken Seite Borken. Pharynxschleimhaut trocken. Fötör nicht sehr erheblich.

15. 5. 11. Injektion 10 MK. Friedländer-Vakzine. Befund: Rechts Nase frei, links reichliche Mengen sehr trockener Borken. NRR. verhältnismässig geringe Borkenbildung. Pharynxschleimhaut ausserordentlich trocken. Unerheblicher, aber deutlicher Fötör.

22. 5. 12. Injektion 30 MK. Friedländer. Subjektiv: Nase gebessert, Hals verschlechtert. Objektiv: Sehr starke Borkenbildung in Nase und NRR. Starker Fötör.

26. 5. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Keine Veränderung. Deutlicher Fötör.

31. 5. 13. Injektion 60 MK. Friedländer. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Sehr reichlich Borkenbildung. Fötör unbedeutend.

5. 6. 14. Injektion 100 MK. Friedländer. Subjektiv: Wechselndes Befinden. Objektiv: Reichlich Borkenbildung und deutlicher Fötör. Pharyngitis sicca.

13. 6. 15. Injektion 150 MK. Friedländer. Subjektiv: Wieder verschlechtert. Objektiv: Starker Fötör und sehr starke Borkenbildung.

17. 6. 16. Injektion 200 MK. Friedländer. Subjektiv: Nase gebessert. Objektiv: Immer noch ziemlich reichlich Borkenbildung. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Fötör unerheblich.

21. 6. 17. Injektion 250 MK. Friedländer. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Geringe Borkenbildung und mässiger Fötör.

26. 6. 18. Injektion 300 MK. Friedländer. Subjektiv: Etwas weniger gut. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

30. 6. 19. Injektion 400 MK. Friedländer. Subjektiv: Starker Fötör. Sehr reichliche Borkenbildung.

5. 7. Auf die Injektion keinerlei besondere Reaktion. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Sehr starker Fötör und sehr reichliche Borkenbildung. 20. Injektion 500 MK. Friedländer.

10. 7. 21. Injektion 600 MK. Friedländer. Subjektiv: Wechselndes Befinden. Objektiv: Reichliche Borkenbildung und starker Fötör.

14. 7. 22. Injektion 700 MK. In den letzten Tagen leichte Verschlechterung, im allgemeinen aber bedeutende Besserung. Nach Angabe der Umgebung Fötör vermindert. Objektiv: Nase nahezu frei von Borken. Geringer Fötör.

19. 7. 23. Injektion 800 MK. Friedländer. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör. Pharynxschleimhaut trocken. Die Behandlung wird für 4 Wochen ausgesetzt.

2. 8. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Fötör angeblich verschwunden. Objektiv: Rechts Nase frei, links ziemlich reichliche Borkenbildung. Fötör unbedeutend.

16. 8. 24. Injektion 400 MK. Friedländer. Subjektiv: Gut. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

21. 8. 25. Injektion 500 MK. Friedländer. Subjektiv: Weniger gut. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör. Pharynx sehr trocken.

26. 8. 26. Injektion 600 MK. Friedländer. Subjektiv: Wesentlich gebessert. Objektiv: Reichlich Borken. Fötör vorhanden.

31. 8. 27. Injektion 700 MK. Friedländer. Subjektiv: Gut. In den letzten Tagen wieder etwas mehr Krusten. Objektiv: Sehr viele Borken. Deutlicher Fötör.

6. 9. 28. Injektion 800 MK. Friedländer. Subjektiv: In den letzten Tagen viel Krusten. Objektiv: Deutlicher Fötör. Reichlich Krusten.

14. 9. 29. Injektion 900 MK. Friedländer. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. Ebenso im NRR. Pharynx sehr trocken. Deutlicher Fötör.

18. 9. 30. Injektion 50 MK. Perez-Vakzine. Erhält fortan Perez-Vakzine. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut sehr trocken. Starker Fötör.

25. 9. 31. Injektion 100 MK. Perez. Subjektiv: Keine Reaktion an der Injektionsstelle. Nase ziemlich gut. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

28. 9. Kontrolluntersuchung: Rechts keine, links sehr reichliche Borkenbildung. Deutlicher Fötör. Subjektiv: Keine Besserung.

2. 10. 32. Injektion 200 MK. Perez. Subjektiv: Gut. Objektiv: Unverändert schlecht. Starker Fötor.

9. 10. 33. Injektion 300 Mk. Perez. Subjektiv: Gut. Objektiv: Ziemlich reichlich Borken, besonders rechts und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken, mit eingetrocknetem Sekret bedeckt. Starker Fötor.

16. 10. 34. Injektion 400 MK. Perez. Subjektiv: Gut. Objektiv: Status idem. Starker Fötor.

23. 10. 35. Injektion 500 MK. Perez. Subjektiv: Weniger gut. Objektiv: Deutlicher Fötor, reichliche Borkenbildung.

30. 10. 36. Injektion 600 MK. Perez. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Sehr viel Borken und ausserordentlich starker Fötor.

6. 11. 37. Injektion 700 MK. Perez. Subjektiv: Gut. Objektiv: Keine Veränderung. Starker Fötor.

13. 11. 38. Injektion 800 MK. Perez. Subjektiv: Gut. Objektiv: Sehr starker, typischer Fötor. Massenhaft Borken, besonders links. Ausgesprochene Pharyngitis sicca.

20. 11. 39. Injektion 900 MK. Perez. Subjektiv: Gut. Starke Sekretion aus der Nase. Objektiv: Starker, typischer Fötor. Rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut sehr trocken.

27. 11. 40. Injektion 1000 MK. Perez. Subjektiv: Befinden wechselnd. Objektiv: Sehr starke Borkenbildung. Ausserordentlich starker Fötor. Sehr trockene Pharynxschleimhaut.

Urteil: Es handelt sich um eine sehr typische Ozaena mit starkem Fötor, reichlicher Borkenbildung und hochgradiger Atrophie. Dieselbe erhält zunächst 10 Injektionen mit Staphylokokkenvakzine. Das Resultat ist eine anfangs sehr deutliche Besserung sowohl hinsichtlich der Borkenbildung als auch des Fötors. Später tritt ein deutlicher Rückschlag ein.

Patientin erhält dann 19 Injektionen Friedländervakzine, auf welche bei wechselndem Befinden eine leichte Besserung bemerkbar wird, nachdem sich die Nase auf die ersten kleinen Dosen vollkommen refraktär verhalten hatte. Auch hier tritt aber gegen Ende der Behandlung wieder ein gewisser Rückschlag ein, weshalb die Patientin jetzt mit Perez-Vakzine behandelt wird.

Auf die Injektionen mit Perez-Vakzine tritt eine gewisse Verflüssigung des Sekretes ein, während der Fötor unverändert bestehen bleibt und auch die trockene Pharyngitis keine Besserung erkennen lässt, sodass dieser Fall, der durch die Staphylokokkenvakzine entschieden vorübergehend günstig beeinflusst worden war, sich gegenüber der Perez-Vakzine refraktär verhielt. Bakteriologisch war bei diesem Fall aus dem Sekret der Nase ein Friedländerstamm (Abel-Löwenberg) und ein Staphylokokkenstamm neben verschiedenen anderen Bakterien gezüchtet worden.

R. S., 22 Jahre, männlich. Angeblich erst seit etwa $1\frac{1}{2}$ Jahren Nasenleiden. Borkenbildung, starker übler Geruch. In der Familie sonst kein Nasenleiden.

Befund: Aeussere Nase Nasenrücken breit, Verbreiterung des Naseneingangs, grosse Nasenlöcher. Endonasal: Atrophie beider unteren Muscheln. In den hinteren und oberen Abschnitten der Nase beiderseits mässig reichlich trockene

Borken. Ebenso im NRR. Pharyngitis sicca. Nicht sehr starker, aber charakteristischer Fötor. Wassermann negativ (in München ausgeführt).

23. 3. 1916. 1. Injektion 4 MK. Pneumokokken-Vakzine.

27. 3. Subjektiv: Leichte Lokalreaktion, leichte Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens. Objektiv: Mässige Borkenbildung, leichter Fötor. 2. Injektion 8 MK.

31. 3. 3. Injektion 16 MK. Subjektiv: Gewisse Besserung. Objektiv: In beiden Nasenseiten ziemlich reichlich Borkenbildung, deutlicher Fötor. Da Pat. Urlaub erhält, wird Behandlung bis zum 26. 5. unterbrochen.

26. 5. Mässig reichliche Borkenbildung, deutlicher Fötor. 4. Injektion 16 MK.

30. 5. 5. Injektion 32 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Ziemlich reichliche Mengen von Borken und deutlicher Fötor.

3. 6. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässig reichlich Borken, daneben ziemlich viel zähflüssiges Sekret in beiden Nasenseiten und im NRR. Leichter Fötor. 6. Injektion 64 MK.

5. 6. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Wenig Borken und nur geringer Fötor.

8. 6. 7. Injektion 128 MK. In beiden Nasenseiten mässig reichlich dünne, zarte Borken. Geringer Fötor. Pharynxschleimhaut trocken.

13. 6. 8. Injektion 250 MK. Subjektiv: Verschlechterung. Objektiv: Kein ausgesprochener Fötor. Mässig reichliche Borkenbildung. Borken feucht und dünn. Pharynxschleimhaut trocken.

17. 6. 9. Injektion 400 MK. Subjektiv: Nicht gebessert. Objektiv: Beide Nasenseiten ziemlich reichlich Borken, im NRR. etwas weniger. Mässig starker Fötor.

21. 6. 10. Injektion 400 MK. Subjektiv: Unverändert, Kopfschmerzen, reichlich Sekretion aus Nase. Objektiv: Mässig reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Unbedeutender Fötor.

26. 6. 11. Injektion 400 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Deutlicher Fötor, reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken.

27. 6. Deutliche Lokal- und leichte Allgemeinreaktion. Objektiv: Mässige Mengen ziemlich trockener Borken. Mässiger Fötor.

30. 6. Pat. erhält von nun an Perez-Vakzine. 1. Injektion 50 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Pat. fühlt sich bei warmem Wetter wohler als bei kaltem. Mässig starker Fötor.

7. 7. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd. Objektiv: Deutlicher Fötor, mässig reichlich Borkenbildung in beiden Nasenseiten.

17. 7. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd, im allgemeinen keine Besserung. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Starker Fötor.

26. 7. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd, je nach dem Wetter. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Starker Fötor.

2. 8. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Gebessert (trockenes, warmes Wetter). Objektiv: Starke Verflüssigung des Sekretes in Nase und NRR. Wenig Fötor.

9. 8. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Rechts mässig, links sehr reichlich Borkenbildung, etwas weniger im NRR. Starker Fötor.

16. 8. 7. Injektion 600 MK. Subjektiv wechselnd, im ganzen keine Besserung. Objektiv: Wenig Borkenbildung und geringer Fötor.

24. 8. 8. Injektion 700 MK. Subjektiv: Verschlechtert. Kopfschmerzen. Objektiv: Reichlich Borken im NRR., weniger in der Nase. Starker Fötor.

30. 8. 9. Injektion 800 MK. Subjektiv: Starke Kopfschmerzen, keine Besserung. Objektiv: Gleicher Befund.

6. 9. 10. Injektion 900 MK. Subjektiv. Reichlich Sekretion aus der Nase. Kopfschmerzen. Objektiv: Sehr starke Borkenbildung. Mässig starker Fötor.

13. 9. 11. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Befinden wechselnd. Objektiv: Mässig reichlich Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Starker Fötor.

5. 10. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Sehr reichlich Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötor.

12. 10. 13. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässig reichlich feuchte Borken. Mässiger Fötor.

19. 10. Kontrolluntersuchung. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Reichlich Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Mässiger Fötor.

2. 11. Unveränderter Zustand.

16. 11. Ziemlich reichlich Borkenbildung, besonders rechts. Trockene Pharyngitis mit eingetrocknetem Sekret. Typischer starker Fötor. Wassermann + (Freiburg).

Urteil: Da bei dem Patienten die in München vorgenommene Wassermannreaktion negativ gewesen war, wurde er seiner Ozaena wegen zunächst einer Vakzinationsbehandlung mit Pneumokokkenvakzine, später einer solchen mit Perez-Vakzine unterzogen. Die Nase reagierte in gleicher Weise durch Sekretverflüssigung auf beide Vakzineapplikationen, eine dauernde Besserung war aber weder mit der einen noch mit der anderen Vakzine zu erzielen, sodass der Fall im ganzen als refraktär bezeichnet werden muss. Die gegen Ende der Behandlung noch einmal vorgenommene Wassermannreaktion fiel positiv aus.

Mit Friedländer-Vakzine behandelte Fälle.

H. D., 42 Jahre. Gibt an, erst seit $\frac{1}{4}$ Jahr nasenleidend zu sein, jedoch will er als Kind viel Erkältungen und Schnupfen gehabt haben. In der Familie niemand nasenleidend.

Befund: Aeussere Nase kein Ozaenatyp. Rhinoskopie: Am Septum ganz vorn im knorpeligen Abschnitt, dicht über dem Nasenboden kleine, runde Ausbuchtung. Im oberen Abschnitt weicht das Septum nach links ab. Mässige Atrophie beider unteren Muscheln. In beiden Nasenseiten, besonders in den hinteren und oberen Abschnitten eingetrocknetes, eitriges Sekret. Im Nasenrachenraum mässige Mengen eines ebenfalls eingetrockneten Sekretes. Pharynxschleimhaut trocken und mit zähflüssigem Sekret bedeckt. Pat. wurde seit längerer Zeit mit Spülungen schon vorbehandelt. Wassermann negativ.

5. 7. 1916. 1. Injektion 500 MK.

7. 7. Starker Schmerz an der Einstichstelle. Kopfschmerzen, vermehrte Sekretion aus der Nase. Sekret in beiden Nasenseiten zähflüssig, ebenso im NRR. Leichter charakteristischer Fötor.

13. 7. 2. Injektion 100 MK. Subjektiv: Obwohl die Spülungen ausgesetzt

wurden, findet der Pat. dass seine Nase besser geworden sei. Objektiv: Relativ geringe Borkenbildung in der Nase und im NRR. Wenig Fötor.

14. 7. Nase subjektiv wesentlich gebessert. Im Hals noch immer Trockenheit. In der Nase geringe, im NRR. stärkere Borkenbildung, Pharynxschleimbaut leicht trocken, kein merklicher Fötor.

17. 7. 3. Injektion 200 MK. Subjektiv: Nase gut, im Halse Trockenheit. Objektiv: In der Nase nur geringe Borkenbildung, reichlichere im NRR. Pharynxschleimbaut trocken. Kein Fötor.

18. 7. Subjektiv: Besserung. In der Nase keine Borken. Im NRR. nur geringe Mengen von Borken. Pharynxschleimbaut trocken. Kein Fötor.

21. 7. 4. Injektion 300 MK. Subjektiv: Nur noch im Halse Beschwerden. Objektiv: Nase ganz geringe Borkenbildung, ebenso im NRR. Pharynxschleimbaut trocken, kein Sekret.

22. 7. Starke örtliche Reaktion auf die Injektion. Ziemlich reichliche Borkenbildung in der Nase links. Im NRR. geringe Borkenbildung. Rechts Nase frei. Leichter Fötor.

26. 7. 5. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung, auch im Halse. Objektiv: Keinerlei Borkenbildung in der Nase und im NRR. Pharynxschleimbaut trocken. Kein Fötor. Subjektiv: Unverändert gut.

27. 7. Leichte Sekretbildung an der linken mittleren Muschel, ebenso im NRR. Pharynxschleimbaut leicht trocken, kein Fötor.

3. 8. 6. Injektion 500 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Nur im NRR. geringe Sekretbildung. Kein Fötor.

4. 16. Kein Fötor. 10 Tage beurlaubt.

14. 8. Verstärkte Sekretion der Nase. Objektiv: In beiden Nasenseiten und im NRR. mässige Borkenbildung. Pharynxschleimbaut trocken. Leichter Fötor. 7. Injektion 500 MK.

18. 8. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Die nach dem Urlaub nachweisbare Verschlechterung wieder ausgeglichen, keinerlei Borkenbildung, kein Fötor. 8. Injektion 600 MK.

23. 8. Subjektiv: Wieder etwas gebessert. Jedoch noch ziemlich starke Sekretion aus der Nase. Objektiv: Nase beiderseits frei von Krusten, kein Fötor. 9. Injektion 700 MK.

30. 8. Auf die Injektion hin leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Nase frei von Borken. Im Pharynx ziemlich viel Schleim, kein Fötor. 10. Injektion 800 MK.

6. 9. 11. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Nase und Pharynx frei von Borken. Kein Fötor.

13. 9. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Nase gut. Objektiv: In der Nase keine Borken. Im NRR. etwas schleimiges Sekret. Pharynxschleimbaut trocken, kein Fötor.

Urteil: Es handelt sich um einen nicht sehr hochgradigen Fall von Ozaena, der zu Beginn der Vakzinebehandlung durch die regelmässigen Spülungen sich bereits in einem verhältnismässig günstigen Zustand befand. Auf die Vakzination hin trat sehr rasch eine Verflüssigung des nicht sehr reichlichen Sekretes ein. Der nicht sehr starke, aber charakteristische Fötor verschwand bald. Bemerkenswert ist die Verschlechterung während des kurzen Urlaubs. Es genügten aber 2 Injektionen, um die

Erscheinungen wieder zum Verschwinden zu bringen. Die Nase war schliesslich vollkommen borkenfrei, nur im Nasenrachenraum fand sich noch geringe Borkenbildung. Die Pharyngitis sicca wurde nicht nachweisbar beeinflusst durch die Vakzination.

R. J., 22 Jahre, männlich. Seit dem 9. Jahre eitriger Ausfluss aus der Nase, Borkenbildung. Der Vater soll auch ein ähnliches Nasenleiden gehabt haben.

Befund: Aeussere Nase keine Einsattelung, keine Verbreiterung des vorderen Abschnittes. Naseneingang eng. Endonasal: Rhinitis sicca anterior beiderseits. Septumdeviation im knorpeligen Abschnitt nach links. Starke Atrophie beider unteren Muscheln. Die hinteren und oberen Abschnitte der Nase vollständig ausgefüllt mit stark eingetrockneten, grüngelben Borken. Mittlere Muscheln ohne Befund. Im NRR. ebenfalls ziemlich reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, ohne Sekret. Laryngitis sicca. Starker charakteristischer Fötör. Wassermann negativ.

13. 6. 1916. 1. Injektion 30 MK. Friedländer-Vakzine.

4. 7. 2. Injektion 50 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Beiderseits reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Deutlicher Fötör.

5. 7. Hat gespült. Es findet sich nur im NRR. zähflüssiges Sekret. Subjektiv: Keinerlei Reaktion. Objektiv: In der Nase nur zähflüssiges Sekret, keine Borken. Leichter Fötör.

11. 7. 3. Injektion 100 MK. Subjektiv: Besserung (Pat. will entlassen werden!). Objektiv: Reichliche Borkenbildung und starker Fötör.

15. 7. 4. Injektion 150 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Deutlicher Fötör. Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

17. 7. Subjektiv: Gebessert (Pat. will Urlaub). Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, weniger im NRR. Ziemlich starker Fötör.

19. 7. 5. Injektion 200 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung und sehr starker Fötör.

20. 7. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Keine Besserung. Starker Fötör.

24. 7. 6. Injektion 300 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Etwas verminderte Borkenbildung. Deutlicher Fötör.

25. 7. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Starker Fötör. Sehr reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken.

29. 7. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Angeblich gebessert. Objektiv: Reichliche Borkenbildung. Fötör vermindert.

4. 8. 8. Injektion 500 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Unverändert reichliche Borkenbildung.

5. 8. Borkenbildung unverändert, Fötör vermindert. Pat. muss aus der Behandlung entlassen werden.

Urteil: Charakteristischer Fall mit sehr ausgeprägten Symptomen. Auf die Behandlung, die leider frühzeitig abgebrochen werden musste, erfolgte anfangs eine deutliche Sekretverflüssigung, die später dem alten Bild aber wieder Platz machte; gegen Ende der Behandlung trat eine deutliche Verminderung des Fötörs ein.

Ch. M., 20 Jahre, weiblich. Leidet seit ihrer Kindheit an starker Borkenbildung in der Nase, mit üblem Geruch aus der Nase. Eine Schwester soll ebenfalls nasenleidend sein.

Befund: Aeussere Nase etwas breit, keine deutliche Einsattelung. Keine erhebliche Verbreiterung des Naseneingangs. Endonasal: Septum annähernd gerade. Rechte untere Muschel leicht, linke stärker atrophisch. Mittlere Muscheln etwas vergrössert. In den hinteren und oberen Abschnitten ziemlich reichlich grüngelbe Borken, links mehr als rechts. NRR. beide Choanen fast vollständig ausgefüllt mit grüngelben Borken. Dach des NRR. und Hinterwand frei. Pharynxschleimhaut trocken, mit zähflüssigem Sekret bedeckt. Laryngitis sicca. Wassermann negativ.

20. 6. 1916. 1. Injektion 50 MK. Friedländer-Vakzine.

24. 6. Subjektiv: Unverändert, leichte Schmerzen an der Injektionsstelle. Objektiv: Mässig starker Fötör, rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. Im NRR. vorwiegend links reichliche Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken. 2. Injektion 100 MK. Friedländer-Vakzine.

28. 6. 3. Injektion 150 MK. Friedländer-Vakzine. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Rechts wenig, links reichliche Borkenbildung. Im NRR. reichlich zähflüssiges, eitriges Sekret. Deutlicher Fötör.

3. 7. 4. Injektion 200 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Mässiger Fötör.

4. 7. Subjektiv: Schmerzen an der Injektionsstelle. Trockenheit im Halse, leichte Uebelkeit. Befund: Wenig feuchte Borken, mässiger Fötör.

6. 7. 5. Injektion 250 MK. Subjektiv: Leicht gebessert. Objektiv: Mässige Borkenbildung und wenig Fötör.

10. 7. 6. Injektion 300 MK. Subjektiv: Starke Sekretion aus der Nase. Halsschmerzen. Von der Umgebung kein Fötör mehr wahrgenommen. Objektiv: Mässige Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Ziemlich deutlicher Fötör.

14. 7. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Mässig starke Borkenbildung und wenig Fötör.

18. 7. 8. Injektion 500 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: In der Nase vorwiegend zähflüssiges eitriges Sekret. Unbedeutender Fötör.

22. 7. 9. Injektion 600 MK. Subjektiv: Der Fötör soll wesentlich vermindert sein. Noch Beschwerden im Halse. Objektiv: Mässige Borkenbildung. Kaum merkbarer Fötör. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

27. 7. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: Nase gebessert, weniger Borken und weniger Geruch. Hat noch Beschwerden im Halse. Objektiv: Wenig Borken in der Nase. NRR. nahezu frei. Pharynxschleimhaut trocken. Wenig Fötör.

31. 7. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Wenig Borkenbildung, links etwas mehr als rechts. Pharynxschleimhaut trocken. Kein Fötör.

7. 8. 12. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert, es soll aber hin und wieder Fötör bemerkbar sein. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Pharynxschleimhaut trocken. Kein deutlicher Fötör.

11. 8. 13. Injektion 700 MK. Subjektiv: Gut. Starke Sekretion aus der Nase. Objektiv: Keine Borken in der Nase. Ziemlich viel Borken im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Kein Fötör.

16. 8. 14. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: In der Nase geringe Borkenbildung, etwas reichlicher im NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Kein Fötör.

21. 8. 15. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Rechts Nase frei, links mässige Borkenbildung. NRR. frei. Kein Fötör.

24. 8. 16. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Wenige weiche Borken in Nase und NRR. Kein Fötör.

29. 8. 17. Injektion 800 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Gleicher Befund.

2. 9. 18. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Unverändert. Kein Fötör.

6. 9. 19. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Vereinzelte Borken. Kein Fötör.

12. 9. 20. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gut. Ab und zu noch etwas Fötör nach Angabe der Umgebung. Objektiv: Ziemlich viel feuchte Borken in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut ohne Befund. Kein Fötör.

19. 9. 21. Injektion 900 MK. Subjektiv: Gut. Manchmal soll noch etwas Fötör bestehen. Objektiv: Rechts keine, links mässig reichlich feuchte Borken. NRR. frei. Pharynx leicht trocken. Kein Fötör.

25. 9. 22. Injektion 1000 MK. Subjektiv: Gut. Objektiv: Geringe Mengen feuchter Borken und zähflüssiges Sekret in Nase und NRR. Pharynxschleimhaut trocken. Kein Fötör.

3. 10. Kontrolluntersuchung: Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten. Die Borken sind feucht. Leichte Pharyngitis sicca. Kein Fötör.

Urteil: Typischer Fall von Ozaena. Zu Beginn der Behandlung geringer Fötör, der sich aber nach den ersten Injektionen deutlich steigerte. Dann trat eine langsame und gleichmässige Besserung ein, die schliesslich zu einem vollständigen oder doch nahezu vollständigen Verschwinden des Fötörs führte. Auch die Borkenbildung wurde wesentlich herabgesetzt. Die Patientin war auch subjektiv von dem Erfolg sehr befriedigt. Die Abnahme des Fötörs wurde auch von der Umgebung festgestellt.

M. M., 27 Jahre, männlich. Seit Kindheit Nasenbeschwerden. Reichliche Borkenbildung, übler Geruch. Einer der Brüder ebenfalls nasenleidend.

Befund: Aeussere Nase im ganzen flach, aber nicht eingesattelt. Vorderer Abschnitt breit. Endonasal: Nasenscheidewand nach links gebogen, vor allem im knorpeligen Abschnitt. Beide untere Muscheln stark atrophisch. Die Schleimhaut der Nase im ganzen trocken, mit fadenziehendem Sekret bedeckt. In den hinteren und oberen Abschnitten reichlich Borken. Im NRR. viel eitriges Sekret und grüngelbe Borken. Die Schleimhaut des Pharynx chronisch-hypertrophisch entzündet, mit einer dünnen Schicht eitrigem Sekrets bedeckt. Leichte Laryngitis sicca. Charakteristischer Fötör. Wassermann negativ.

16. 6. 1916. 1. Injektion 50 MK.

17. 6. Leichte Schmerzen an der Injektionsstelle. Keine Allgemein- und Herdreaktion. Ziemlich reichliche Borkenbildung, mehr links als rechts. Im NRR. besonders starke Borkenbildung. Pharynxschleimhaut trocken, zum Teil mit flüssig-eitrigem Sekret bedeckt. Mässig starker Fötör.

23. 6. 2. Injektion 100 MK. Mässig starke Lokalreaktion. Subjektiv: Weniger Sekretion aus der Nase. Objektiv: Starker Fötör. Mässig reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten, stärkere im NRR., besonders an den Choanen.

10. 7. 3. Injektion 100 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Viel zähflüssiges Sekret in beiden Nasenseiten, starker Fötör.

14. 7. 4.-Injektion 200 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Deutlicher Fötör und sehr reichliche Borkenbildung.

15. 7. Subjektiv: Starke Lokalreaktion, vermehrte Sekretion aus der Nase, leichte Kopfschmerzen. Objektiv: Starker Fötör und sehr reichliche Borkenbildung.

21. 7. 5. Injektion 300 MK. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Geringe Borkenbildung, sicher nachweisbarer Fötör.

22. 7. Starke Lokalreaktion. Vermehrte Sekretion aus der Nase. Kopfschmerzen.

Befund: Deutlicher Fötör und ziemlich reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Pharynxschleimbaut trocken.

25. 7. 6. Injektion 400 MK. Subjektiv: Verschlechtert (Pat. soll entlassen werden!). Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung in Nase und NRR. Deutlicher Fötör.

11. 8. 7. Injektion 400 MK. Subjektiv: Starke Borkenbildung und übler Geruch (Pat hat 14 Tage Urlaub gehabt). Objektiv: Reichliche Borkenbildung in beiden Nasenseiten und im NRR. Deutlicher Fötör.

12. 8. Subjektiv: Gebessert. Objektiv: Ziemlich reichliche Borkenbildung. Geringere im NRR. Pharynxschleimbaut sehr trocken. Deutlicher Fötör.

18. 8. 8. Injektion 500 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Wenig Borken und wenig Fötör.

19. 8. Subjektiv: Starke Lokalreaktion, vermehrte Sekretion, Schwindelgefühl. Reichliche Borkenbildung und deutlicher Fötör.

25. 8. 9. Injektion 600 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Reichliche Borken in der rechten Nase und im NRR., weniger links. Fötör mässig.

26. 8. Subjektiv: Schwindel und Kopfschmerzen. Objektiv: Mässiger Fötör, geringe Borkenbildung.

1. 9. 10. Injektion 700 MK. Subjektiv: In den letzten Tagen mehr Kopfschmerzen, reichliche Krustenbildung. Objektiv: Starker Fötör und reichliche Borkenbildung.

7. 9. 11. Injektion 800 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: In beiden Nasenseiten trockne Krusten. Pharynx trocken. Mässiger Fötör.

15. 9. 12. Injektion 900 MK. Subjektiv: Unverändert. Objektiv: Reichliche Mengen halbflüssiger Borken in der Nase. NRR. ziemlich frei. Pharynx o. B. Deutlicher Fötör.

Urteil: Die Behandlung mit Friedländer-Vakzine rief bei dem Patienten in der Regel eine ziemlich starke Reaktion, besonders starke Herdreaktion hervor. Bei gesteigerter Nasensekretion war der Fötör zeitweise abgeschwächt. Im grossen und ganzen trat aber keine greifbare Besserung ein, so dass der Fall als refraktär bezeichnet werden muss.

M. Pf., 37 Jahre, weiblich. Nasenbeschwerden schon in den Schuljahren. Nie behandelt. Neuerdings besonders starke Beschwerden seit etwa 1 Jahr. Eine Schwester ebenfalls an dem gleichen Nasenleiden erkrankt.

Befund: Aeussere Nase keine Einsattelung, keine Verbreiterung des Eingangs. Endonasal: Septumdeviation nach rechts, es erscheint hierdurch trotz starker Atrophie der rechten unteren Muschel die rechte Seite nicht stark erweitert. Links Nase sehr weit, starke Atrophie der unteren Muschel. Mittlere Muscheln beiderseits leicht hypertrophisch, mit verhältnismässig zarten Borken

bedeckt, links stärker als rechts. Schleimhaut im ganzen atrophisch und trocken. NRR. nur ganz geringfügige Borkenbildung. Pharyngitis sicca. Larynx o. B. Fötör geringfügig. Wassermann negativ.

12. 4. 1916. Nach Ausräumung der Borken findet sich im knorpeligen Abschnitt des Septums eine erbsengrosse Perforation. Die Borkenbildung war heute sehr erheblich.

13. 5. 1. Injektion 10 MK. einer Vakzine, die aus einem, aus ihrer eigenen Nase gezüchteten Friedländer-Stamme hergestellt ist (Dr. Königsfeld). Befund: Rechts geringe, links sehr reichliche Borkenbildung. Leichter Fötör. Im NRR. vorwiegend zähflüssiges Sekret in mässiger Menge. Pharynxschleimhaut leicht trocken.

17. 5. 2. Injektion 30 MK. Leichte Lokal-, keine Allgemein- und Herdreaktion. Im übrigen Befund unverändert. Fötör deutlich.

22. 5. 3. Injektion 50 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Deutlicher Fötör und reichliche Borkenbildung.

27. 5. 4. Injektion 100 MK. Subjektiv: Fötör wechselnd, weniger Kopfschmerzen. Objektiv: Borken feucht, rechts keine, links nur in mässiger Menge. Auch im NRR. nur wenig Borken. Unerheblicher Fötör. Pharynxschleimhaut trocken.

3. 6. 5. Injektion 150 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung und starker Fötör.

10. 6. 6. Injektion 200 MK. Subjektiv: Keine Besserung. Objektiv: Ziemlich reichliche weiche Borken und zähflüssiges Sekret. Fötör vorhanden.

4. 7. 7. Injektion 300 MK. Subjektiv: Nase besser. Objektiv: Rechts keine, links nur wenig Borken. Geringer Fötör. (Pat. hat gespült!)

13. 7. 8. Injektion 400 MK. Subjektiv: Besserung. Objektiv: Mässig reichliche Borkenbildung, mehr links als rechts. Wenig Fötör.

22. 7. 9. Injektion 500 MK. Subjektiv: Gebessert. Beschwerden noch im Halse. Objektiv: Sehr reichliche Borkenbildung in der Nase, weniger im NRR. Deutlicher Fötör.

9. 10. kommt Pat. auf Aufforderung hin. Sie erklärt, dass die Nase gebessert sei, auch der Geruch soll vermindert sein. Nur im Halse habe sie noch Beschwerden. Befund: Mässige Borkenbildung in beiden Nasenseiten, mehr links als rechts. Pharynxschleimhaut trocken, mässiger Fötör.

Urteil: Die Patientin, die als einzige mit einer Friedländer-Autovakzine hätte behandelt werden können, war leider nicht zu bewegen, regelmässig und häufig genug in der Klinik zu erscheinen. Sie erhielt im ganzen 9 Injektionen (Maximaldosis 500 MK. Autovakzine). Es zeigte sich eine gewisse Sekretverflüssigung, die zu einer vorübergehenden Besserung führte, im ganzen aber eine nennenswerte Aenderung des Zustandes nicht herbeiführen konnte.

Die statistische Zusammenstellung der in den Protokollen angeführten Fälle ergibt folgendes: Die klinischen Beobachtungen und Versuche erstrecken sich über die Dauer von rund 12 Monaten. Es kamen innerhalb dieser Zeit etwa 60 Fälle von Ozaena zur Beobachtung. Dieses Material zeigt insofern eine gewisse Besonderheit, als infolge des Kriegszustandes unter dem klinischen Material das männliche Element bei weitem über-

wiegt, und die in der Klinik behandelten Patienten nicht wie in Friedenszeiten in der Hauptsache der topographischen Umgebung entsprechen. Von diesen 60 Fällen wurden 48 einer Behandlung mit Vakzine unterzogen. Perez-Vakzine erhielten im Ganzen 36 Fälle, darunter 31 mehr als 10 Injektionen. Die Höchstzahl der Injektionen betrug 38, die Maximaldosis 1000 Millionen Keime. Unter den 31 mit mehr als 10 Injektionen von Perez-Vakzine behandelten Fällen konnte festgestellt werden

eine wesentliche Besserung bei 9 Fällen = 29 pCt.

eine geringe Besserung „ 14 „ = 45 „

refraktäres Verhalten „ 8 „ = 26 „

Weniger als 11 Injektionen wurden in 5 Fällen gegeben. Es fand sich dabei

wesentliche Besserung in 0 Fällen

leichte Besserung „ 5 „

refraktäres Verhalten „ 0 „

Mit Friedländer-Vakzine wurden behandelt: 6 Fälle.

Wesentliche Besserung in 2 Fällen

wenig gebessert 3 Fälle (2 weniger als 10 Injektionen)

refraktär 1 Fall.

Mit Staphylokokkenvakzine behandelt: 2 Fälle.

Beide zeigten eine mässige Besserung.

Mit Pneumokokkenvakzine behandelt: 1 Fall.

Verhielt sich refraktär.

Dazu ist anschliessend zu bemerken, dass die beiden mit Staphylokokkenvakzine behandelten Fälle der Kontrolle halber später auch einer Behandlung mit Perez-Vakzine unterzogen wurden. Es zeigte sich, dass die Nase auf die Perez-Vakzine ganz genau ebenso reagierte wie auf die Staphylokokkenvakzine, jedenfalls war weder subjektiv noch objektiv eine weitergehende Besserung feststellbar.

Dass einige Fälle nacheinander mit verschiedenen Vakzinepräparaten behandelt wurden, hat zufolge, dass bei der Addition eine grössere Anzahl behandelter Fälle als behandelter Patienten herauskommt. Es wurde ein Fall mit Staphylokokken- und Perez-Vakzine, ein Fall mit Pneumokokken- und Perez-Vakzine, ein Fall mit Staphylokokken-, Friedländer- und Perez-Vakzine behandelt.

Bezüglich des Modus der Vakzineanwendung habe ich mich anfangs — wie oben bereits erwähnt — streng an die Hofer'schen Vorschriften gehalten. Es wurde insbesondere auch bei der Dosierung Rücksicht auf das Geschlecht, Alter und den Allgemeinzustand des Patienten genommen. Eine Schädigung durch die Vakzine konnten wir in keinem Falle feststellen. Die nasale oder Herdreaktion unterliegt nach meinen Beobachtungen ganz erheblichen Schwankungen, über deren Gründe im einzelnen schwer Klarheit zu gewinnen war. Die Tatsache, dass eine unzweifelhafte nasale Reaktion nicht nur bei solchen Ozaenafällen, bei denen die bakteriologische Untersuchung den Perez-Bazillus nicht nachweisen liess, sondern auch in

anderen Fällen, die sicher mit Ozaena nichts zu tun hatten, hervortrat, lässt überhaupt diese „Herdreaktion“ in einem etwas fraglichen Lichte erscheinen. Dasselbe gilt von dem Umstand, dass auch die Staphylokokkenvakzine eine solche Reaktion hervorrief. Allerdings fand sich in den beiden mit Staphylokokken behandelten Fällen der Staphylokokkus tatsächlich im Sekret der Nase, aber doch wohl kaum — oder besser gesagt — sicher nicht als eigentlicher Krankheitserreger. Man wird doch wohl nicht fehlgehen, wenn man diese „Herdreaktion“, deren hervorstechendstes Symptom die vermehrte Sekretion der Nasenschleimhaut darstellt, als einen besonderen örtlichen Ausdruck der durch die Einverleibung der Vakzine im Organismus hervorgerufenen Allgemeinreaktion auffasst, wobei allerdings das Vorhandensein eines Krankheitsherdes in der Nase wenigstens in gewissem Sinne Voraussetzung zu sein scheint.

Es zeigt nämlich die Beobachtung des Falles B. O., dass auch bei einer Erkrankung, die mit Ozaena nichts zu tun hatte — es handelte sich um eine Kieferhöhleneriterung, die bakteriologische Untersuchung des Nasensekretes liess den Perez-Bazillus oder einen Perez-ähnlichen Bazillus vermissen — durch die Injektion der Perez-Vakzine eine vermehrte Sekretion und eine Abnahme des Fötors festgestellt werden konnte. Die Mutter des Kindes versicherte immer wieder, dass der Geruch, der sonst dauernd vorhanden und sehr unangenehm gewesen sei, sich erheblich vermindert habe, zeitweise sogar, besonders an den den Injektionen folgenden Tagen, vollständig verschwunden gewesen sei. Versuche an Patienten mit vollständig gesunder Nase ergaben kein eindeutiges Resultat, jedenfalls konnte eine nennenswerte Reaktion in der Nase nicht mit Sicherheit festgestellt werden, so dass daraus geschlossen werden muss, dass eine nasale Reaktion nur dann eintritt, wenn in der Nase ein eitriger Prozess besteht, der allerdings dann durchaus nicht genuine Ozaena sein muss.

Der Angabe von Hofer und Kofler, dass an Stelle der biologischen Kontrolle die klinische Beobachtung treten dürfe, glaube ich mich anschliessen zu müssen. Es ist ja auch für den Kliniker unzweifelhaft das klinische Verhalten des Krankheitsherdes allein massgebend.

Bei der Wertung der klinischen Erscheinungen hat sich in der langen Beobachtungszeit vieler der behandelten Fälle eine Reihe von Gesichtspunkten ergeben, die mir erwähnenswert erscheinen. Was zunächst die subjektiven Angaben der Patienten anbelangt, so muss man sie m. E. ganz ausserordentlich kritisch auffassen und ihnen im allgemeinen denkbar wenig Gewicht beilegen. Die Verschiedenheit des klinischen Materials, das zur einen Hälfte aus Zivil-, zur anderen Hälfte aus Militärpersonen bestand, hat recht lehrreiche Einzelheiten ergeben. Der Zivilpatient, der mit wenigen Ausnahmen die Klinik aufsucht um geheilt zu werden, wird im allgemeinen seine Angaben den tatsächlichen Wahrnehmungen entsprechend machen. Das grosse Interesse, das ihm der Arzt schenkt, wird eine günstige, suggestive Wirkung auf ihn ausüben und es wird bei dem Patienten das Bestreben entstehen, die ihm fühlbaren Besserungserscheinungen möglichst hervor-

zuheben, in der Absicht, dem Arzt dadurch angenehm zu sein. Anders ein grosser Teil der Militärpersonen, die vielfach recht wenig Wert darauf legen, wieder unter die für sie im allgemeinen — und wie man zugeben muss, für ihr Nasenleiden im speziellen — unangenehmen äusseren Bedingungen zurückzukehren. Einen charakteristischen Wechsel zeigten diese Angaben vielfach, wenn der Patient auf Urlaub fahren oder aus irgendwelchen Gründen aus der Behandlung entlassen werden wollte. Am meisten Gewicht, glaube ich, darf man den Angaben der Angehörigen bezüglich des durch den Patienten verbreiteten Geruches beimessen.

Auch die objektive Beurteilung des Zustandes bedarf eines recht kritischen Vorgehens. Ich sage nichts Neues, wenn ich auf die ausserordentlichen zeitlichen Schwankungen im Verhalten des Ozaenaprozesses hinweise. Sehr häufig sind die Patienten mit relativ wenig ausgesprochenen Symptomen (Fötor und Borken) in die Behandlung eingetreten. Es schien mir nicht angängig, die im Verlauf der Behandlung eingetretene Verschlechterung auf die Vakzination zurückzuführen. Ebenso wenig meine ich aber, darf man jede während einer Behandlungsperiode beobachtete Besserung des Zustandes ohne weiteres der Behandlung zum Verdienste machen. Die stationäre Behandlung einer Reihe von Ozaenakranken, die mit Vakzine behandelt wurden, hat insofern wichtige Anhaltspunkte ergeben, als diese Patienten täglich mehrmals, zum Teil durch verschiedene Beobachter, kontrolliert wurden. Das wesentlichste Ergebnis war die Feststellung der Tatsache, dass bei denjenigen Fällen, die ebenso wie die meisten Patienten im Laufe der Vormittagstunden ein verhältnismässig günstiges Bild darboten, bei der Untersuchung frühmorgens kurz nach dem Aufstehen fast ausnahmslos einen erheblich schlechteren Befund zeigten, insofern zu dieser Zeit die Nase ausserordentlich reichliche Borkenmengen enthielt und dementsprechend auch einen erheblich stärkeren Fötor aufwies. Dieser Befund scheint mir mehr als jeder andere zu beweisen, dass es sich bei den Ozaenafällen insbesondere im Stadium der Behandlung weniger um eine eigentliche Verminderung der Borken, als um eine reichlichere und schnellere Abstossung derselben handelt. Diese Beobachtung dürfte bei einer ambulanten Behandlung der Patienten den Untersuchern doch wohl entgangen sein.

Eine weitere Beobachtung, für die ich allerdings die Erklärung schuldig bleiben muss, ist die, dass an gewissen Tagen die Mehrzahl aller Fälle eine auffallende Geruchlosigkeit aufwies, die unter Umständen schon am folgenden Tage dem Gegenteil Platz gemacht hatte. Es finden sich diesbezügliche Angaben auch in den Protokollen. In der Annahme, dass es sich um klimatische Einflüsse handeln müsse, was die Patienten ja selbst häufig hervorheben, habe ich jeweils den Wetterstand — Sonne, Luftfeuchtigkeit — notieren lassen, doch hat sich dabei kein greifbarer Anhaltspunkt gewinnen lassen für die Ursache dieser Erscheinung. Die Angaben der Patienten selbst variieren in dieser Hinsicht auch ausserordentlich, die einen verspüren Besserung bei schönem trockenem, die anderen bei kühlem, feuchtem Wetter. Eine weitere, durch die stationäre Behandlung aufgedeckte

Tatsache verdient erwähnt zu werden: Es konnte bei einer Reihe von Patienten nachgewiesen werden, dass sie spülten und diesen Umstand hartnäckig leugneten. Hofer und Kofler heben ausdrücklich hervor, dass ihre Patienten tunlichst jeder anderen als der Vakzinebehandlung ferngehalten wurden; es ist auch selbstverständlich, dass das Ergebnis nicht mehr eindeutig ist, sobald mehrere Behandlungsmethoden nebeneinander gebraucht werden. Wissen wir doch, dass fast jede Ozaena, die behandelt wird, wobei die Art der Behandlungsmethode ziemlich gleichgültig ist, sich bessert.

Hofer und Kofler betonen, dass durch die Behandlung mit Perez-Vakzine bei der Mehrzahl ihrer Fälle zunächst eine Beeinflussung des Fötors nachweisbar gewesen sei; sie glauben darin einen Beweis zu sehen, dass durch die Vakzine das Fötor-erregende Agens gefasst und unschädlich gemacht werde. Ich kann mich dieser Auffassung nicht anschliessen, denn wenn ich von einzelnen Fällen absehe, schien mir das hervortretendste Symptom jeweils die Verflüssigung des Sekretes zu sein und die Abnahme des Fötors im grossen und ganzen der Verringerung der Borken parallel zu gehen.

Der Fötör ist an sich ein Symptom, das in seiner so weitgehend von dem subjektiven Empfinden bzw. Geruchsvermögen des Untersuchers abhängenden Bewertung dem Versuch objektiver Beurteilung ganz erhebliche Schwierigkeiten entgegensetzt. Gewiss, der Gestank der genuinen Ozaena ist charakteristisch. Ob er es aber für die Nase jedes Untersuchers in seinen quantitativen Abstufungen in gleicher Weise und bis zum gleichen Grade ist, weiss ich wirklich nicht. Er lässt sich von dem Fötör des Kieferhöhleneiters zum Beispiel sehr wohl unterscheiden, dann nämlich, wenn er intensiv ist. Wie steht es aber mit den zahlreichen Fällen, deren Fötör zeitweise sehr gering ist und die doch als nicht-genuine Ozaena anzusehen im übrigen durchaus kein Grund vorliegt? Perioden verminderten Fötors finden sich ja doch bei fast allen Ozaenafällen. Es dürfte dann doch ungemein schwer sein, einen derart verminderten Fötör als einwandfrei typisch anzuerkennen oder ganz besonders als nichttypisch auszuschliessen. Fast unüberwindlich wird die Schwierigkeit, wenn neben der Ozaena kariöse Zähne, Tonsillenpfropfe und dergleichen in einem mangelhaft gepflegten Munde sich finden.

Die Wassermann'sche Reaktion gehört zu den diagnostischen Hilfsmitteln, deren Wert für die Beurteilung einer Ozaena recht fraglich ist. Ich sehe ganz davon ab, dass tatsächlich diese Reaktion bei ein und demselben Patienten einmal positiv und dann, ohne dass irgendeine Behandlung eingeleitet wurde, negativ ist, dass ferner auch gelegentlich die bei demselben Patienten von verschiedenen Untersuchern gleichzeitig angestellte Reaktion verschiedene Ergebnisse zeitigt. Auch wenn das Ergebnis als solches als eindeutig und sicher angesehen wird, genügt doch zur Diagnose „Syphilis“ der positive Ausfall der Wassermann-Reaktion allein nicht. Ein negativer schliesst diese Erkrankung nicht mit Sicherheit aus. Von dem allen abgesehen, beweist aber auch der positive Wassermann, selbst wenn de facto

zur Zeit eineluetische Erkrankung besteht, nicht ohne weiteres, dass auch die Ozaenaluetisch ist. Der Patient kann doch eine genuine Ozaena gehabt und später die Lues akquiriert haben. Oder umgekehrt, die auf kongenitaler oder akquirierter Lues beruhende Ozaena eines Patienten kann nach Ausheilung der Lues, wird sogar wahrscheinlich weiterbestehen, auch dann, wenn inzwischen der Wassermann negativ geworden. Mir scheint, dass dem gegenüber eine genaue anamnestiche Prüfung und eine Untersuchung auf andere floride oder Residualerscheinungen einer Syphilis in ihrer differentialdiagnostischen Bedeutung höher zu werten wäre. Es befinden sich unter den mit Vakzine behandelten Fällen auch eine Anzahl solcher mit positivem Wassermann. Des Vergleichs halber wurde bei ihnen nach der Vakzinebehandlung eine antiluetische Kur mit Jodkali angestellt. Es liess sich jedenfalls feststellen, dass diese Fälle, soweit sie auf Vakzine nicht reagiert hatten, sich auch dem Jodkali gegenüber hinsichtlich der nasalen Erscheinungen refraktär erwiesen. Die Nasenschleimhaut befand sich eben wahrscheinlich in einem Zustand, der eine nennenswerte Reaktion nicht mehr erlaubte. Die Fälle mit positivem Wassermann sind bei dem Herausrechnen des Prozentsatzes gebesserter und refraktärer Fälle nicht berücksichtigt.

Der durch intravenöse Injektionen behandelte Fall unterscheidet sich hinsichtlich der Reaktion auf die Vakzine nicht von den durch intravenöse Applikation der Vakzine behandelten Fällen.

Das Verschwinden bzw. die Besserung des trockenen Katarrhs im Pharynx (Pharyngitis sicca) stellen Hofer und Kofler in einem grossen Prozentsatz ihrer Fälle als Frühsymptom fest. Diese Beobachtung kann ich durchaus nicht bestätigen, denn ich habe gefunden, dass gerade die Pharyngitis sicca sich fast durchweg ganz ausserordentlich refraktär verhält. Auch in einer Reihe von Fällen, die unzweifelhafte Besserung der Nase aufwiesen, ja auch diejenigen Fälle, bei denen die höchsten Grade von Besserung festgestellt werden konnten, zeigten am Ende der Behandlung einen vollständig unveränderten Befund bezüglich der Pharyngitis sicca. Es trifft das in gleicher Weise auch für die mit Friedländer-Vakzine behandelten und gebesserten Fälle zu. Die Patienten hoben jeweils die Besserung der Nase hervor und hatten nur noch über Beschwerden im Halse zu klagen.

Auf die einzelnen nasalen Symptome genügt es ganz kurz einzugehen. Alle ausführlicheren Angaben finden sich in den Protokollen. Ausser bei den Fällen, die sich vollkommen refraktär verhielten, traten hinsichtlich der Borkenbildung diejenigen Veränderungen ein, die auch von Hofer und Kofler beobachtet wurden: Die Krusten verloren zunächst ihr trockenes Aussehen, sie wurden weniger kompakt, lösten sich leichter von der Unterlage. Zwischen Borke und Schleimhaut fand sich eine mehr oder minder bedeutende Schicht flüssigen Sekrets. Im weiteren Verlaufe liess sich dann eine Verminderung der Krustenbildung feststellen, was in erster Linie darauf zurückzuführen war, dass das entschieden mehr Schleim aufweisende Sekret

einerseits weniger leicht eintrocknete, andererseits leichter ausgeschneuzt wurde. Krustenlosigkeit wurde, streng genommen, nie beobachtet, wenigstens nicht dauernd. Es fand sich wohl hin und wieder die eine Nasenseite mehr oder weniger frei von Borken; das in der Regel aber nur bei solchen Fällen, bei denen infolge einer Septumabweichung die beiden Nasenseiten ungleich weit und die engere Seite schon von vornherein weniger borkenhaltig war. Die Borkenfreiheit stellte auch, wie gesagt, niemals einen dauernden Zustand dar.

Der Fötor zeigte in einer Reihe von Fällen mehr oder minder erhebliche Besserung. Ein vollständiges Verschwinden — und auch das nur vorübergehend — konnte aber nur bei denjenigen Fällen festgestellt werden, die ohnehin schon zu Beginn der Behandlung nur wenig üblen Geruch hatten erkennen lassen.

Die atrophischen Veränderungen der Nase haben sich selbstverständlicherweise bei allen behandelten Fällen nicht geändert. In einzelnen Fällen zeigte die Schleimhaut bei längerdauernder Behandlung eine gewisse Sukkulenz und Rötung, dies aber auch nur vorübergehend und meist nur im Zustande unmittelbarer Reaktion auf die Vakzineinjektion. Bei der Bewertung des Besserungsgrades habe ich das Wort „Heilung“ einerseits im Hinblick auf diese atrophischen Prozesse, andererseits aber auch mit Rücksicht auf das in keinem Fall beobachtete restlose Verschwinden von Fötor und Borken vermieden. Der Auffassung von Hofer und Kofler gegenüber Hajek, glaube ich, kann man beistimmen, denn wenn es wirklich gelänge, bei der Ozaena Fötor und Borkenbildung zum Verschwinden zu bringen, so könnte man mit Fug und Recht von einer klinischen Heilung sprechen, trotz Weiterbestehens der irreparablen atrophischen Zustände.

Es liegt nicht im Rahmen dieser Untersuchung, auf die Erörterung zahlreicher ungelöster Probleme aus dem Gebiete der genuinen Ozaena einzugehen. Ueber Verbreitung und Häufigkeit der Ozaena in Freiburg und Umgebung oder über die Verteilung auf Alter und Geschlecht der Patienten irgendwelche Schlussfolgerungen ziehen zu wollen, verbietet Art und Zusammensetzung des poliklinischen Materials während des Krieges. Es überwiegt der zahlreichen Militärpersonen wegen das männliche Geschlecht ausserordentlich, und aus dem gleichen Grunde entstammte der grösste Teil der poliklinischen Patienten nicht der Gegend.

Anamnestiche Angaben, die die Perez'sche Theorie der Uebertragung des Leidens durch ozaenakranke Angehörige, Freunde, Ammen usw. oder auch durch Hunde, stützen könnten, waren nicht zu erheben. Verhältnismässig häufig fand sich noch in der Anamnese die Angabe, dass das Nasenleiden im Anschluss an eine Erkrankung im Kindesalter oder in der Pubertät, insbesondere nach Scharlach und Diphtherie entstanden sei. Indessen waren auch darüber die Angaben recht unbestimmt. Es ist überhaupt bemerkenswert, wie schwer es häufig war, eine halbwegs brauchbare Anamnese zu erheben, nicht zum mindesten deshalb, weil bei den Militärpersonen die Tendenz bestand, das Nasenleiden auf eine Dienstbeschädigung zurückzuführen.

Ein Rückblick auf die Ergebnisse der Vakzinebehandlung von rund 43 Ozaenapatienten zeigt, dass ein relativ hoher Prozentsatz von Fällen genuiner Ozaena auf die Einverleibung einer Vakzine des *Coccobacillus foetidus ozaenae* mit einer Besserung reagiert. Die Besserung besteht in einer Verflüssigung des Sekrets, einer hierdurch begünstigten Verminderung der Borken und einer Abnahme des Fötors. Die Wirkungsweise der Vakzine erstreckt sich auf die Nase und auf den Nasenrachenraum, wenig oder garnicht auf den Mesopharynx und den Larynx. Die Erscheinungen der Besserung sind sehr schwankend, erreichen hohe Grade nur bei einem geringen Prozentsatz der behandelten Fälle und scheinen in der Mehrzahl der Fälle sehr rasch nach Aussetzen der Behandlung einer Verschlechterung wieder Platz zu machen.

Gleiche Ergebnisse lassen sich bei genuiner Ozaena durch Anwendung anderer Vakzine erzielen, wobei der Vakzine des Friedländer-Bazillus anscheinend eine der Perez-Vakzine gleichkommende Wirkung zugeschrieben werden darf. Diese Tatsache, die im Einklang steht mit einer Reihe anderweitig angestellter Versuche mit Vakzinebehandlung der Ozaena spricht dafür, dass es sich um eine unspezifische Wirkung der Vakzine handelt. Welcher Art die Einwirkung der Vakzine auf den Organismus im allgemeinen und auf die Nasenschleimhaut im speziellen ist, ist nicht bekannt. Ich möchte an dieser Stelle nur auf Versuche von Friedberger und Pfeiffer (zit. nach Reitter) hinweisen, die fanden, dass bei Einverleibung grosser Mengen von Vakzine eine Resistenzsteigerung beim Meerschweinchen eintrat und zwar eine Resistenzerhöhung gegen Typhus auch dann, wenn die Tiere mit Choleravakzine behandelt wurden. Es liegt mir ferne, aus dieser Tatsache irgendwelche Schlussfolgerungen ziehen zu wollen; die Autoren weisen auch darauf hin, dass Verhältnisse bei Tieren nicht ohne weiteres auf den Menschen übertragen werden dürfen. Zudem handelt es sich bei dem erwähnten Versuch um prophylaktische Vakzineinjektion, nicht um therapeutische, aber immerhin beweist das Experiment, dass durch die Vakzineinjektion im Organismus Abwehrmassnahmen mobil gemacht werden, die nichtspezifischer Natur sind.

II. Experimenteller und pathologisch-histologischer Teil.

Die Untersuchungen erstrecken sich auf die Nachprüfung der von Perez und Hofer mittels des *Coccobacillus foetidus ozaenae* Perez bei Kaninchen erzeugten Nasenerkrankung und deren eingehendes histologisches Studium. Verwendung fanden nach dem Vorgang von Perez und Hofer 1. Bouillonmischkulturen, gewonnen aus den Borken ozaenakranker Patienten, 2. vier von Dr. Hofer-Wien zur Verfügung gestellte Ozaenastämme, 3. ein vom Kaiserlichen Gesundheitsamt-Berlin bezogener Stamm des Perez-Bazillus, und endlich eine Reihe anderer kaninchenpathogener Bakterienstämme, die ich zum Teil Herrn Dr. Burckhardt-Basel, zum Teil dem Untersuchungsamt für ansteckende Krankheiten in Freiburg und Herrn

Professor Dr. Schlegel, Direktor des tierhygienischen Institutes der Universität Freiburg, verdanke.

Es wurden anfangs grössere Tiere im Gewicht von ein- bis zweieinhalbtausend Gramm benutzt. Da, wie hier gleich vorausgeschickt werden kann, bei diesen Tieren die Versuche ein negatives Ergebnis zeitigten, gelangten später jüngere, 4—7 Wochen alte Tiere zur experimentellen Verwendung.

Die intravenöse Infektion erfolgte in der Regel in der Weise, dass eine abgezählte Menge Platinösen der Agar-Reinkultur in einer bestimmten Anzahl Kubikzentimeter steriler physiologischer Kochsalzlösung gleichmässig verteilt und diese Aufschwemmung dann den Tieren einverleibt wurde. Die nasalen Infektionen wurden anfangs derart vorgenommen, dass hochkonzentrierte Aufschwemmungen den Tieren mit der Pravaz-Spritze, die keine Nadel trug, in eines der Nasenlöcher eingespritzt wurde. Da dabei naturgemäss ein Teil der Aufschwemmung auch in die tieferen Luftwege gelangen konnte oder verschluckt wurde, so wurde später die nasale Infektion mittels einer mit Kultur beladenen Platinöse vorgenommen.

In dieser Weise wurde die intravenöse und nasale Infektion sowohl mit dem Ozaenabazillus als mit den übrigen Stämmen ausgeführt. Die getöteten Tiere wurden möglichst bald nach dem Tode sezirt und über das Ergebnis ein kurzes Protokoll aufgenommen. Von den Hauptorganen — Herz, Lunge, Leber, Milz, Niere, Darm — wurde jeweils ein Stück zur mikroskopischen Untersuchung in 10 proz. Formalinlösung eingelegt. Der Schädel wurde nach Fixierung in 10 proz. Formalin einer Entkalkung in Salpetersäure-Formalin unterzogen. Der Prozess nahm je nach Grösse des Kopfes 2—8 Tage in Anspruch. Zur mikroskopischen Untersuchung wurden dann nach genauer Schilderung des makroskopischen Befundes, insbesondere der vorderen Muschel, etwa $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ cm lange Abschnitte der vorderen und hinteren Muschel entnommen und in toto in Paraffin eingebettet. Es schien wichtig, jeweils die gesamte Muschel auf dem Querschnitt zu untersuchen, da eine gleichmässige Erkrankung der ganzen Muschel in allen Abschnitten ja nicht ohne weiteres mit Sicherheit angenommen werden konnte. Von allen Fällen, die irgendwelche pathologische Veränderungen zeigten, wurden dann auch noch weitere Abschnitte des vorderen und hinteren Endes der Muscheln untersucht. Dieses Verfahren, die ganze Muschel quer zu schneiden, erlaubte auch ein Urteil über die eventuellen Schwankungen in der Grösse und dem Verzweigungsmodus festzustellen. Es ergab sich dabei die Tatsache, dass makroskopischer und mikroskopischer Befund gerade hinsichtlich der Grösse der Muschel hin und wieder nicht vollkommen übereinstimmten. Bei der makroskopischen Besichtigung übersieht man wohl die Fläche der Muschel, aber nicht ihre Ausdehnung zwischen Septum und lateraler Nasenwand. Auch treten bei der makroskopischen Besichtigung die sehr erheblichen individuellen Unterschiede in der Art und Reichhaltigkeit der Verzweigung der vorderen Muschel viel weniger hervor als bei der mikroskopischen Untersuchung.

Gefärbt wurde regelmässig mit Hämatoxylin-Eosin, nach van Gieson, nach Weigert (Elastika).

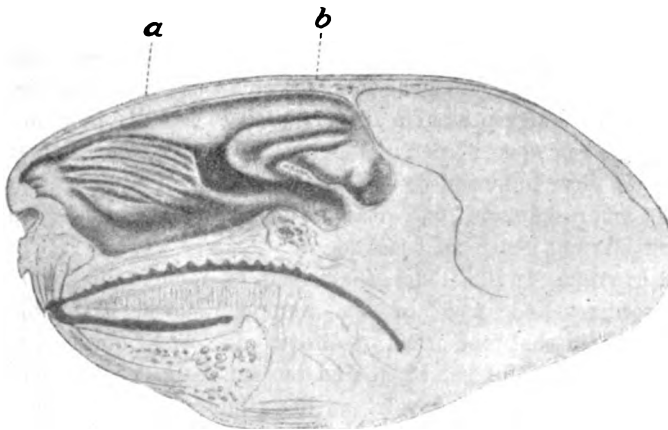
Neben der mikroskopischen Untersuchung der selbst gewonnenen Präparate war ich durch das Entgegenkommen von Herrn Dr. Hofer in die angenehme Lage versetzt, eine Reihe der von ihm experimentell gewonnenen Kaninchen-Ozaena-Präparate zu untersuchen und sie mit den eigenen Präparaten in Vergleich zu setzen.

Des leichteren Verständnisses der in den Protokollen gemachten Angaben halber halte ich es für wünschenswert, das makroskopische Verhalten der Muscheln der Kaninchnase ebenso wie das mikroskopische Bild auf Querschnitten, sowie es sich mir im Verlauf der Untersuchung von zirka 50 Kaninchen dargeboten hat, zu schildern.

Erwähnen möchte ich noch, dass ich mich bemüht habe, abgesehen von den experimentell verarbeiteten Tieren, noch eine möglichst grosse Anzahl von Kaninchnasen makroskopisch zu untersuchen. Die erhebliche Einschränkung, die der Krieg auch der theoretisch-wissenschaftlichen Tätigkeit an allen Instituten auferlegt hat, hat mir dieses Unternehmen einigermaßen erschwert. Ich verdanke aber der Freundlichkeit von Herrn Professor Schlegel und einiger Kollegen eine grössere Anzahl von Kaninchenköpfen, an denen ich mir jemals eine genaue Untersuchung des Naseninnern angelegen sein liess. Ich bin dabei in der Lage, die Angabe von Hofer, dass normalerweise bei Kaninchen eine Atrophie der vorderen Muscheln nicht beobachtet wird, zu bestätigen. Eitrige Katarrhe der Nase bei Kaninchen scheinen vorwiegend durch einen Influenza-ähnlichen Bazillus hervorgerufen zu werden. Die Erkrankung, die aber — wie Herr Professor Schlegel mir mitteilte — nur verhältnismässig selten auftritt, bestand zur Zeit in Freiburg und Umgebung nicht, so dass es auch nicht möglich war, vom tierhygienischen Institut derartig erkrankte Kaninchen zu erhalten.

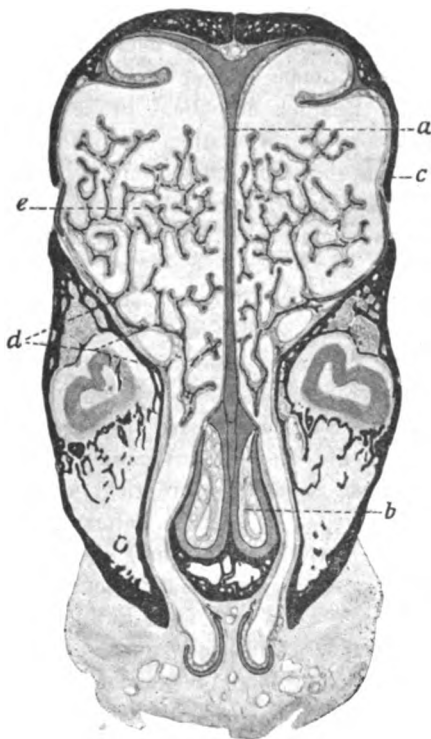
Die vordere Muschel (siehe Textfigur 1 u. 2) hat im ganzen eine spindelförmige Gestalt. Sie besteht aus einer Reihe längs verlaufender, meist deutlich gedoppelter, sehr zarter, schmaler Falten. Diese Falten laufen nach vorn in einer kleinen, dem Naseneingang unmittelbar benachbarten, knotenförmigen Verdickung zusammen. Nach hinten enden die Falten annähernd auf der gleichen Höhe, entsprechend dem vorderen Ende der hinteren Muschel. Ein schmaler, einheitlicher Fortsatz der vorderen Muschel verläuft von hier nach dem Nasenboden zu und erreicht etwa die Höhe der Mitte der hinteren Muschel. In der Regel füllt die vordere Muschel den ganzen vorderen Abschnitt der Nase vollkommen aus und reicht in der Mittellinie bis zum Septum heran. Es bleibt über dem Nasenboden in der Regel nur ein ganz schmaler unterer Nasengang. Ueber der vorderen Muschel zieht sich am Nasendach eine schmale, zirka 1—3 mm hohe, mit etwas dickerer Schleimhaut überzogene Leiste hin, die vom vorderen Ende der vorderen Muschel beginnend, über dieser und über der höher gelegenen hinteren Muschel sich nach hinten bis nahe an den Ansatz der hinteren Muschel verfolgen lässt. Zwischen vorderer und hinterer Muschel findet sich ein dem mitt-

Figur 1.



Längsschnitt durch den Kopf eines mittelgrossen Kaninchens (natürl. Grösse).
a vordere Muschel. *b* hintere Muschel.

Figur 2.



Querschnitt durch den Kopf eines mittelgrossen Kaninchens in Höhe der Mitte der vorderen Muschel.

a Nasenseptum. *b* Jacobson'sches Organ. *c* laterale Nasenwand. *d* Ansatz der vorderen Muschel. *e* Verzweigung der vorderen Muschel (Knochen schwarz).

leren Naseneingang des Menschen entsprechender Kanal, der sich in der Gegend des hinteren Endes der vorderen Muschel mit dem unteren Nasengang vereinigt und von hier ab einen gemeinsamen breiten Kanal bildet.

Individuelle Schwankungen, soweit solche mit Sicherheit festgestellt werden können, beziehen sich in der Hauptsache auf die Zahl und Grösse der Verzweigungen der vorderen Muschel; es muss aber hervorgehoben werden, dass diese Unterschiede im mikroskopischen Präparat mehr hervortreten als makroskopisch, und dass bei deren Beurteilung stets die Höhe der Schnittführung genau zu beachten ist.

Die hintere Muschel des Kaninchens ist topographisch so gelagert, dass ihr vorderes Ende ungefähr dem hinteren Ende der Faltenbildung an der vorderen Muschel entspricht, während die nach hinten auslaufende Leiste der vorderen Muschel annähernd bis zur Mitte der hinteren Muschel reicht. Die hintere Muschel setzt an der Hinterwand der Nase, etwa in Höhe des vorderen Orbitalrandes am Knochen an. Sie verläuft als schmale, in mehrere — in der Regel 3—4 — breite Falten sich verzweigende Lamellen nach vorn. Ueber den grösseren Teil des Verlaufs findet sich eine Verbindung mit der lateralen Nasenwand in Form eines schmalen, leistenförmigen Ansatzes.

Die Falten der hinteren Muschel sind derart angeordnet, dass sie, von oben nach unten gerechnet, immer kürzer werden. Die oberste Falte, somit die längste, zeigt eine ziemlich erhebliche Breite und endet erst an der Spitze der Muschel. Die zweite, wesentlich schmalere Falte, ist bedeutend kürzer. Die dritte Falte beginnt schon weiter hinten als die zweite, zeigt nach vorn eine kolbenförmige Verbreiterung und endet ungefähr in der Mitte der hinteren Muschel. Die vierte Falte endlich ist ganz kurz und klein.

Mikroskopisch zeigt die vordere Muschel auf dem Querschnitt eine baumartige Verzweigung, ähnlich der Verzweigung der menschlichen Tubenschleimhaut. Der Ansatz an der lateralen Nasenwand besteht aus 1—3 schmalen, an Kaliber auch die Endverzweigungen in der Regel nicht nennenswert übertreffenden Stämmen. Jede Verzweigung enthält ein feines, fast ausnahmslos bis in die äussersten Verzweigungen hinein reichendes Knochengerüst. In dünnen Schnitten durchzieht der Knochen nicht als absolut kontinuierlicher Streifen die ganzen Falten, sondern weist grössere und kleinere knochenfreie Zwischenräume auf. Diese Zwischenräume sind aber in der Regel nicht grösser als ungefähr dem Durchmesser einer Falte entspricht. Die Schleimhaut zeigt eine nach Füllungszustand der Gefässe, Sukkulenz des Gewebes und Schrumpfungszustand (Fixierung) wechselnde Dicke. Sie besteht aus einem mässig zellreichen bindegewebigen Stroma, in das sich wenig zahlreiche Wanderzellen eingelagert finden. Gegen die Enden der Falten findet sich in der Regel eine leichte Verdickung der Schleimhaut. Das Epithel besteht im Verlauf des Stammes aus einem fast durchweg einreihigen, teils zylindrischen, teils kubischen, vielfach Flimmern aufweisenden Saum. Entsprechend der Verdickung an den Kuppen der

Falten weist auch das Epithel vielfach eine Schichtung auf. Die Verdickung der Kuppen, d. h. Faltenenden, betrifft — wenigstens bei jungen Tieren — nicht nur Schleimhaut und Epithel, sondern auch den Knochen, der sich hier zweifellos im Wachstum befindet und vielfach helle, knorpelartige Zellen enthält. Das Periost zeigt hier eine mässige Vermehrung der Kerne. Bei erwachsenen Tieren fehlen die Knorpelzellen und in der Regel auch die Verdickung des Knochens in den Faltenenden.

Neben den Flimmerzellen finden sich im Epithel auch in wechselnder Anzahl Becherzellen. Schleimdrüsen fehlen im Bereich der vorderen Muschel vollständig. Zwischen Muschel und lateraler Nasenwand, sowie zwischen den einzelnen Falten der Muscheln fehlt normalerweise erheblichere Sekretanhäufung. Elastische Fasern fehlen in der Schleimhaut der vorderen Muschel.

Die erwähnte, am Nasendach entlangziehende Leiste enthält ein teils knöchernes, teils knorpeliges Gerüst von relativer Mächtigkeit; die Schleimhaut unterscheidet sich von der vorderen Muschel durch Einlagerung zahlreicher Schleimdrüsen. Derselbe Unterschied findet sich zwischen Schleimhaut der vorderen Muschel und der der lateralen Nasenwand.

Mikroskopisch zeigt die hintere Muschel auf den Querschnitten in der Regel 2—4 Falten, je nach Höhe der Schnittführung. Die Falten sind meist so angeordnet, dass sie eine oder mehrere Buchten einschliessen. Der Stamm, der die Falten mit der lateralen Nasenwand verbindet, ist in der Regel schmal, zeigt eine dünne Schleimhaut und ein einreihiges Zylinderepithel. Die Enden der Falten weisen eine erhebliche Verdickung auf, die z. T. auf Rechnung des knöchernen Gerüsts, in der Hauptsache auf die der Schleimhaut zu setzen ist. Die Schleimhaut baut sich auf aus einem sehr zellreichen Stroma, in das ausserordentlich reichlich Schleimdrüsen und starke Nervenstämmе sich eingelagert finden.

Das Epithel besteht im Bereich der Faltenkuppen, besonders an der dem Cavum nasi zugewandten Seite, aus einem mehrschichtigen hohen Zylinderepithel mit Flimmerbesatz. Normalerweise findet sich in den von den Falten eingeschlossenen Buchten nur äusserst spärliches oder gar kein Sekret. An Stelle des knöchernen Gerüsts tritt bei jungen Tieren in gewissen Abschnitten ein knorpeliges.

Aus den ausführlichen Protokollen gebe ich einen Auszug, da zahlreiche Einzelheiten, die während der noch unentschiedenen Untersuchungsergebnisse als vielleicht bedeutungsvoll notiert worden waren, sich später als entbehrlich erwiesen. So vor allem die genaueren Angaben über das Ergebnis der mikroskopischen Organuntersuchung.

Kaninchen I.

Mittelgrosses, graues Kaninchen, ca. 1000 g schwer.

25. 9. 1915. Eine Oese Agarkultur Steffi intravenös.

27. 9. Keine Reaktion, keine Rhinitis.

30. 9. Desgleichen.

2. 10. 2 Oesen Agarkultur vom Stamm Steffi intravenös. Keine Reaktion, keine Rhinitis.

15. 10. Die gleiche Injektion mit dem gleichen negativen Erfolg wiederholt.

20. 10. Tier getötet. Sektion ergibt keinen besonderen Organbefund. Nase makroskopisch ohne jede Veränderung.

Mikroskopische Untersuchung wird nicht vorgenommen.

Kaninchen II.

Weissgraues, etwa 1500 g schweres Kaninchen.

27. 9. 1915. Injektion von 1 ccm Bouillonkultur eines vom Kaiserl. Gesundheitsamt Berlin bezogenen Perez-Stammes.

28. 9. Tier krank. Nase ohne Veränderung.

30. 9. Das Tier erholt sich nicht, wird immer kränker.

15. 10. Exitus.

Sektion: Von einem Milztumor abgesehen, kein pathologischer Organbefund.

Nase: Keine Rhinitis, keine Atrophie.

Mikroskopische Untersuchung nicht vorgenommen.

Kaninchen III.

Weisses, ca. 1500 g schweres Kaninchen.

28. 9. 1915. Erhält 2 ccm einer Bouillonmischkultur von einer Ozaenaborke des Pat. Th. H.

29. 9. Das Tier frisst nicht, ist müde, liegt zeitweise auf der Seite. Nase feucht.

30. 9. Erholt sich. Frisst wieder.

11. 10. Am Ohr Abszess an der Injektionsstelle. Das Tier ist stark abgemagert. Mässig starke Sekretion aus der Nase. Frequente Atmung.

12. 10. Exitus.

Die Sektion ergibt ausgedehnte fibrinöse Pleuritis, vereinzelt Lungeninfarkte. Milztumor. Aus der Milz wächst eine Reinkultur von Staphylokokken. Es gelingt nicht, aus der Nase einen Kokkobazillus zu züchten. Die Nase zeigt makroskopisch keinerlei besondere Veränderungen.

Mikroskopisch: Nase: Faltenzahl der vorderen Muscheln nicht reduziert. Schleimhaut zeigt leichte Blutfüllung der Gefässe, keine Hämorrhagien, keine entzündlichen Veränderungen. Zwischen den Schleimhautfalten kein Sekret. Das Epithel der Schleimhaut fast überall ein ziemlich hohes, einschichtiges Zylinderepithel mit Flimmern. Stellenweise erscheinen die Zellen etwas abgeflacht, von kubischer Form; hier fehlen die Flimmern.

Kaninchen IV.

Weisses, ca. 1500 g schweres Kaninchen.

30. 9. 1915. Erhält 1 ccm Bouillonkultur einer Ozaenaborke des Pat. Schr. intravenös.

1. 10. Tier matt, frisst nicht, Nase feucht.

3. 10. Exitus.

Sektion: Beiderseits fibrinöse Pleuritis. Milztumor. Kultur aus der Milz: Reinkultur von Streptokokken. Aus der Nase wachsen eine grosse Anzahl Kulturen, unter denen sich ein Perez-Bazillus aber nicht nachweisen lässt. Die Nase zeigt makroskopisch keinerlei Veränderungen, vor allem keine Atrophie.

Mikroskopische Untersuchung wurde nicht vorgenommen.

Kaninchen V.

Graues Tier, Gewicht etwa 2000 g.

11. 10. 1915. Erhält 2 ccm der vom Kaiserl. Gesundheitsamt als *Coccobacillus foetidae ozaenae* Perez übersandten Reinkultur intravenös.

12. 10. Das Tier ist krank, frisst wenig, hat feuchte Nase. Keine Borken am Naseneingang.

13. 10. Exitus.

Die Sektion zeigt in der Lunge kleine frische Infarkte. Leichte Vergrößerung der Milz. Darminhalt auch im Kolon flüssig. Darmschleimhaut gerötet.

Die Impfung aus der Milz ergibt Reinkultur des injizierten Kokkobazillus.

Makroskopisch: Leber, Nieren, Milz o. B. Lunge: Pneumonie. Nase: Makroskopisch liegen die unteren Muscheln dem Septum an, zeigen normale Faltenzahl und keine atrophischen Erscheinungen. Falten frei, nicht verklebt.

Mikroskopisch: Normales Aussehen. Rechte und linke vordere Muschel durchaus normale Verhältnisse, reichliche Verzweigung, keine entzündlichen Erscheinungen. Das Knochengerüst ist beiderseits intakt. Hintere Muscheln lassen keinerlei entzündliche oder atrophische Veränderungen erkennen.

Kaninchen Steffl.

Schwarzgraues, 1500 g schweres Kaninchen erhält in der Zeit vom 26. 9. 1915 bis 3. 1. 1916 in Zwischenräumen von 3 bis 5 Tagen 12 Injektionen von je 1 bis 2 ccm Agaraufschwemmung des Ozaenabazillus „Steffl“. Nach jeder Injektion zeigt das Tier leichte Mattigkeit, ist aber nie ernstlich krank. Bei starker Fresslust lässt sich eine fortschreitende Abmagerung feststellen. Am Naseneingang zeigt sich hin und wieder etwas schleimiges Sekret, niemals stärkere Sekretion. Das Tier stirbt am 6. 1. 1916.

Kultur aus der Milz steril. Es gelingt nicht, aus der Nase einen Kokkobazillus zu züchten.

Die Sektion ergibt leichte Vergrößerung der Milz, in der Leber reichlich Kokzidien, sonst keine besonderen Veränderungen.

Mikroskopisch: Nase: Die ausserordentlich zarte Schleimhaut liegt dem dünnen Knochengerüste der vorderen Muscheln fest an. Gefässe blutleer. Kein Sekret. Keine entzündlichen Erscheinungen. Das Knochengerüst durchzieht sämtliche Falten und reicht bis in die äussersten Spitzen der Verzweigungen hinein.

Kaninchen E. IV.

Schwarzgraues Kaninchen, erhält in der Zeit vom 25. 11. 1915 bis 31. 1. 1916 in Zwischenräumen von 3—4 Tagen 22 Injektionen von je 1—2 ccm Aufschwemmungen einer Agar-Reinkultur des Ozaenastammes V. (Wien).

Auf die erste Injektion hin erkrankt das Tier leicht, es findet sich da und dort etwas schleimige Sekretion aus der Nase. Die späteren Injektionen werden anstandslos ertragen. Nie tritt eine stärkere Sekretion aus der Nase auf, nie werden Borken am Naseneingange nachgewiesen. Bei starker Fresslust zunehmende Abmagerung.

21. 2. 1916. Exitus (also 4 Monate nach der ersten Injektion).

Makroskopisch: Untere Muscheln liegen dem Septum an, füllen den ganzen vorderen Abschnitt der Nase mit Ausnahme des unteren Nasenganges an. Faltenzahl: 8—9. Keine Verklebung der Falten. Falten zierlich.

Mikroskopisch: Rechte vordere Muschel: Normale, reichliche Verzweigung. Schleimhaut nicht retrahiert, Gefässe teilweise ziemlich weit, Epithel

intakt, keine entzündlichen Erscheinungen, kein Exsudat. (Die Schleimhaut der vorderen Muschel enthält keine Schleimdrüsen, dagegen finden sich im Epithel neben reichlich Flimmerzellen auch Becherzellen.) — Linke vordere Muschel: Zeigt eine normal reichliche Zahl von Verzweigungen. Die Schleimhaut liegt dem Knochen nicht dicht an, die Gefässe sind stark gefüllt (im Präparat Inhalt ausgefallen). Das Gewebe ist teilweise ödematös durchtränkt. Zwischen den Schleimhautverzweigungen findet sich ziemlich reichlich ein vollständig homogenes Transsudat. Epithel hoch, zahlreiche Flimmerzellen, viel Becherzellen. Keinerlei entzündliche Erscheinungen. Das Knochengerüst beider vorderen Muscheln vollkommen intakt.

Kaninchen E. V.

Grosses, schwarzes Kaninchen, Gewicht 2000 g, erhält in der Zeit vom 25. 11. 1915 bis 29. 1. 1916 in Zwischenräumen von 3–4 Tagen 20 Injektionen zu je 1–2 ccm Aufschwemmung einer Agar-Reinkultur des Ozaenastammes IV (Wien).

Das Tier ist nach den ersten Injektionen stark ermattet, frisst wenig und hat sehr frequente Atmung. Nase etwas feucht, keine starke Sekretion aus der Nase. Erholt sich jeweils nach 24 Stunden wieder. Die späteren Injektionen werden mehr oder weniger anstandslos ertragen. Das Tier magert bei starker Fresslust mehr und mehr ab und stirbt am 23. 6. 1916.

Sektion und mikroskopische Untersuchung nicht ausgeführt, da das Tier durch Versehen des Dieners verloren ging.

Kaninchen Steffi E II.

Weisses, 7 Wochen altes Kaninchen erhält am 2. 2. 1916 eine Oese Agar-Kultur des Ozaenastammes „Steffi“ intravenös.

3. 2. Das Tier ist krank frisst nicht.

4. 2. Das erholte Tier erhält dieselbe Dosis intravenös.

5. 2. Leicht erkrankt, Sekretion aus der Nase.

8. 2. und 11. 2. wird die Dosis noch je einmal wiederholt mit dem Erfolg, dass das Tier leicht erkrankt.

Nach der letzten Injektion ist die Sekretion aus der Nase ziemlich stark. Das Tier magert trotz starker Fresslust allmählich ab und stirbt am 18. 4. 1916.

Die Sektion ergibt keinen pathologischen Organbefund.

Makroskopisch zeigen die beiden vorderen Muscheln keine Veränderung. Die rechte ist durch den Schnitt in ihrem vorderen Abschnitt durchtrennt und haftet zum Teil noch am Septum.

Mikroskopisch: Im mikroskopischen Schnitt weist die linke vordere Muschel eine normale Anzahl schlanker Falten auf. Keine entzündlichen Erscheinungen in der Schleimhaut, kein Exsudat. — Rechte vordere Muschel analoger Befund. Knochengerüst beider vorderen Muscheln unverändert.

Kaninchen Beurer IV 1.

Kleines, schwarzweisses, 3 Wochen altes Kaninchen.

Am 7. 3. 1916 erhält das Tier in 1 ccm Aufschwemmung eine Platinöse Reinkultur des Perez-Bazillus Beurer IV. Das Tier ist am nächsten Morgen tot.

Sektion ergibt ausser einem Infarkt der Lunge keinen pathologischen Organbefund.

Makroskopisch scheinen die 7–8 Falten aufweisenden vorderen Muscheln keine Veränderung aufzuweisen.

Mikroskopisch erscheinen die im Schnitt nicht sehr zahlreichen Falten der vorderen Muscheln ziemlich plump. Exsudat findet sich keines. Die Dicke der Falten ist bedingt durch eine starke ödematöse Durchtränkung der Schleimhaut, deren Bindegewebsgerüst ein auffallend lockeres Aussehen zeigt. Entzündliche Erscheinungen sind nicht nachweisbar. Die Füllung der Gefässe ist mässig stark. Die Verknöcherung des zum Teil noch knorpeligen Gerüsts noch sehr wenig weit fortgeschritten. In einem anderen Schnitt in der Bucht zwischen lateraler Nasenwand, Septum und unterer Muschel schleimiges Sekret. Ein weiterer Schnitt, von einer mehr der Mitte zu gelegenen Stelle der linken vorderen Muschel zeigt eine reichere Faltenbildung, im wesentlichen sonst den gleichen Befund. Oedematöse Durchtränkung der Schleimhaut ohne entzündliche Erscheinungen; zwischen den Falten keine Exsudatbildung. In beiden vorderen Muscheln ist das Knochengerst vollkommen intakt.

Kaninchen Beurer IV 2.

Kleines, 4 Wochen altes, weissgraues Kaninchen erhält am 14. 3. 1916

¹/₁₀ Oese Agar-Reinkultur des Perez-Bazillus Beurer IV.

15. 3. Krank, frisst nicht.

16. 3. Gut erholt.

17. 3. Erhält intravenös die vierfache Dosis der ersten Injektion.

18. 3. Krank, frisst nicht.

25. 3. Das vollständig erholte Tier erhält 0,8 ccm einer Aufschwemmung von einer Oese Reinkultur in 1 ccm physiologischer Kochsalzlösung.

30. 3. Getötet.

Die Sektion ergibt keinen pathologischen Organbefund.

Makroskopisch: Nase: o. B.

Mikroskopisch: Die Schleimhautfalten der linken vorderen Muschel erscheinen im Querschnitt etwas schlanker, aber nicht zahlreicher als bei Kaninchen Beurer IV 1. Im Vergleich zu den Verhältnissen beim erwachsenen Kaninchen muss auch hier eine relative Dicke und Kürze der Verzweigungsäste festgestellt werden. Entzündliche Erscheinungen oder Exsudat nicht nachweisbar. Auch auf der rechten Seite fehlen alle Erscheinungen einer Entzündung oder Atrophie. Das Knochengerst findet sich in beiden vorderen Muscheln unverändert. Die Kuppen der Falten enthalten am Ende des Knochenbälkchens in der Regel zahlreiche, mit diesen in Verbindung stehende Knorpelzellen. An einzelnen Stellen sieht man neue, in Bildung begriffene Verzweigungen, bei denen nur eine eben über das Niveau der Mutterfalte hervortretende leichte Vorwölbung wahrnehmbar ist, ein Gebilde, das man gewissermassen als „Faltenknospe“ bezeichnen könnte.

Kaninchen W I († 28. 3. 1916).

Schwarzes, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 14. 3. 1916 ¹/₁₀ Oese Agar-Reinkultur des Ozaenastammes I (Wien) intravenös.

Am 15. 3. frisst das Tier nicht, ist aber sonst munter. Nase o. B.

17. 3. Erhält die vierfache Dosis intravenös. Das Tier reagiert wenig und ist bereits am nächsten Tage vollständig erholt.

25. 3. Die Dosis wird verdoppelt.

26. 3. Tier sehr matt, frisst nicht, frequente Atmung. Erholt sich nicht.

Exitus am 28. 3.

Sektion: Leichte Milzschwellung, Darm Schleimhaut gerötet. Darminhalt flüssig.

Makroskopisch: Die linke vordere Muschel ist etwas klein. Die einzelnen

Falten sind aber deutlich sichtbar, von normalem Aussehen, nicht verklebt. Die rechte vordere Muschel reicht ebenfalls nicht bis zum Septum. Sie zeigt im Gegensatz zur linken eine leichte Verklebung der Falten, vor allem im unteren Abschnitt, offenbar durch etwas reichlichere Sekretbildung bedingt.

Mikroskopisch zeigen die Falten der linken vorderen Muschel eine ganz leichte Hyperämie der Schleimhaut. Keine entzündliche Reaktion. Die Zahl der Falten auf dem Querschnitt ist nicht sehr gross. — Auch an der rechten vorderen Muschel sind entzündliche Erscheinungen und Schrumpfung nicht nachweisbar. Auch an den leicht hyperämischen Schleimhautfalten ist der Knochen vollkommen intakt und reicht bis in die Spitzen der Kuppen hinein.

Kaninchen W IV.

Kleines, graues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 14. 3. 1916 $\frac{1}{10}$ Oese Agar-Reinkultur des Ozaenastammes IV (Wien). Das Tier wird nicht krank.

17. 3. Vierfache Dosis. Reagiert nicht.

25. 3. Dosis verdoppelt.

30. 3. Getötet.

Sektion ergibt keinen besonderen Befund.

Makroskopisch: Die vorderen Muscheln zeigen beiderseits in ihrem Volumen annähernd normale Verhältnisse.

Mikroskopisch: Die Falten der rechten vorderen Muscheln sind schlank, die Schleimhaut liegt dem Knochengerüst dicht an. Nur an vereinzelt Stellen findet sich eine stärkere Gefässbildung. Entzündliche Erscheinungen — wie kleinzellige Infiltration, Exsudat usw. — fehlen. Das Epithel stellenweise ausserordentlich flach. Die Zahl der Falten ist gross. — An der linken Muschel vollkommen analoger Befund. Es fällt auch hier die Flachheit des Epithels auf. Alle Anzeichen einer Entzündung fehlen. Das Knochengerüst hier wie auch an der vorderen Muschel völlig intakt.

Steffi E I.

Weissgraues, 7 Wochen altes Kaninchen erhält am 2. 2. 1916 in 1 com Kochsalzlösung 2 Oesen Agar-Reinkultur des Ozaenastammes „Steffi“ (Wien).

3. 2. Tier krank, frisst nicht, frequente Atmung. Leichte Sekretion aus der Nase.

5. 2. Das erholte Tier erhält die doppelte Dosis intravenös. Erkrankt in gleicher Weise und erholt sich im Verlauf von zwei Tagen.

17. 3. Exitus. Das Tier ist stark abgemagert.

Die Sektion ergibt keinerlei pathologische Organbefunde.

Makroskopisch: Die beiden vorderen Muscheln sind klein und reichen nicht bis zum Septum heran, so dass sie im Vergleich zu dem Befund bei den übrigen Tieren etwas reduziert erscheinen.

Mikroskopisch finden sich an beiden vorderen Muscheln keine entzündlichen Erscheinungen, kein Exsudat und keine Atrophie. — Die linke obere Muschel zeigt keinerlei entzündliche Veränderungen; ebensowenig finden sich solche an der Schleimhaut der lateralen Nasenwand. Keine Veränderung am Knochengerüst der vorderen Muscheln vorhanden.

Kaninchen Nr. 101.

Kleines, graues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 27. 5. 1916 eine Aufschwemmung einer Agar-Reinkultur des Ozaenabazillus Betz in die linke Nase eingespritzt.

Die Injektion wird am 24. 6., 1. 7. und 6. 7. wiederholt. Am 11. 7. Exitus. Sektion ergibt keine besonderen Veränderungen.

Mikroskopisch lassen sich an der linken vorderen Muschel keinerlei entzündliche Veränderungen und keine Verminderung des Volumens nachweisen. Die Schleimhaut liegt der Unterlage im Allgemeinen sehr eng an; nur ganz vereinzelte Gefässe zeigen eine mässige Blutfüllung. — Die rechte vordere Muschel lässt genau denselben Befund erkennen, auch bezüglich des Knochengerüsts, das intakt erscheint.

Kaninchen Nr. 103.

Mittelgrosses, graues Kaninchen, Gewicht 2500 g, erhält in der Zeit vom 25. 11. 1915 bis 29. 1. 1916 in Zwischenräumen von 2—4 Tagen 21 Injektionen einer Aufschwemmung von Reinkultur des Ozaenastammes I (Wien) intravenös. Nach den ersten Injektionen ist das Tier regelmässig für 1—2 Tage erkrankt, frisst schlecht, entleert flüssigen Stuhl, erholt sich aber jeweils wieder vollständig und reagiert schliesslich kaum noch auf die späteren Injektionen.

Am 23. 6. 1916 stirbt das stark abgemagerte Tier.

Die Sektion ergibt von der starken Abmagerung abgesehen keinen besonderen, makroskopisch erkennbaren Organbefund.

Nase zeigt makroskopisch an der rechten vorderen Muschel reichlich Sekret, Verklebung der Falten, aber keine Atrophie. Dagegen erscheinen die Falten der rechten hinteren Muschel miteinander verklebt und sind zum Teil mit Sekret bedeckt. — Die linke obere Muschel zeigt den gleichen Befund, die linke vordere Muschel ist makroskopisch unverändert.

Mikroskopisch weist die rechte vordere Muschel eine reichliche Verzweigung auf. Die Schleimhaut liegt der Knochenunterlage nur an einigen wenigen Stellen dicht an, im allgemeinen ist sie, besonders gegen das distale Ende der Falten zu, ziemlich voluminös. Die Gefässe sind meist stark gefüllt, das Bindegewebsstroma zeigt lockeren Aufbau. Da und dort findet sich eine geringfügige Leukozytenanhäufung im Gewebe. Nennenswerte entzündliche Erscheinungen fehlen aber vollständig. Die Zwischenräume zwischen den Muschelverzweigungen sind fast vollständig ausgefüllt mit einem homogenen, keinerlei zellige Bestandteile aufweisenden Transsudat (Schleim). Epithel und Knochen zeigen keinerlei Abweichungen von der Norm. — Die linke vordere Muschel lässt bei einer grösseren Anzahl ihrer Falten eine dem Knochen dicht anliegende Schleimhaut erkennen; die Gefässe sind weniger stark gefüllt. Alle entzündlichen Erscheinungen fehlen. Auf und zwischen den Falten nur ganz geringe Mengen eines ebenfalls aller zelligen Bestandteile entbehrenden Transsudates. — Die mikroskopischen Schnitte der rechten oberen Muschel lassen starke postmortale Veränderungen, aber keinerlei entzündliche Erscheinungen nachweisen. Zwischen den Falten reichliches, aber rein homogenes, keinerlei zellige Bestandteile aufweisendes Transsudat. — Linke hintere Muschel zeigt analoges Verhalten. Die als Transsudat bezeichnete, zwischen den Falten liegende Flüssigkeit kann möglicherweise auch postmortal in die Nase gelangt sein.

Kaninchen Nr. 117.

Graues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 27. 5. 1916 0,2 ccm einer stark verdünnten Aufschwemmung von Agar-Kulturen von *Staphylococcus aureus*, *citreus* und *albus* gemischt.

28. 5. Tier sehr krank, frisst nicht. Keine Sekretion aus der Nase.

29. 5. Exitus.

Sektion ergibt ausser Milztumor keine besondere Veränderung, nirgends Abszessbildung.

Nase beiderseits makroskopisch von vollkommen normalem Aussehen.

Mikroskopisch: Vordere Muscheln vollständig unverändert. Knochengüst intakt.

Kaninchen Nr. 119.

Schwarzes, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 22. 5. 1916 eine Reinkultur von Staphylokokken in die linke Nase mit stumpfer Spritze injiziert. Zeigt keine besondere Reaktion, insbesondere keine Sekretion aus der Nase.

30. 5. Exitus.

Makroskopisch findet sich bei der Sektion eine möglicherweise agonale Invagination im Bereich des Dünndarms. Die Nase zeigt vollkommen normale vordere Muscheln.

Mikroskopisch: Die beiden vorderen Muscheln von normaler Grösse, frei von jeder entzündlichen Erscheinung, intaktes Knochengüst.

Kaninchen Nr. 125.

Kleines, gelbschwarzes, 6 Wochen altes Kaninchen erhält am 27. 5. 1916 intravenös eine Oese Agar-Reinkultur des Friedländer-Stammes Wöhrlin. Das Tier erkrankt leicht und zeigt eine mässige Sekretion aus der Nase, erholt sich aber bald vollständig. Der Schnupfen verschwindet.

24. 6. und 1. 7. die Injektion wird wiederholt. Das Tier erkrankt, ist sehr matt, liegt auf der Seite, frisst nicht. Mässige Sekretion aus der Nase.

3. 7. Exitus.

Sektion ergibt keinen besonderen Organbefund.

Die beiden vorderen Muscheln zeigen makroskopisch keine Veränderungen.

Mikroskopisch: Normale vordere Muscheln ohne entzündliche Erscheinungen, mit normalem Knochengüst.

Kaninchen Nr. 126.

Grosses, 5 Wochen altes Kaninchen erhält am 22. 5. 1916 Agar-Reinkultur des Ozaenastammes Beurer IV mit der Oese in die linke Nase eingebracht.

24. 5. Leichte Sekretion aus der Nase. Sonst keine Erscheinungen.

30. 5. wird das Experiment wiederholt. Das Tier zeigt in der Folge keine Erkrankung, insbesondere keine stärkere Nasensekretion.

22. 8. mit Chloroform getötet.

Makroskopisch sieht man am vorderen Ende der vorderen Muschel links eine schwärzliche, anscheinend von alter Blutung herrührende Verfärbung und ausserdem zahlreiche punktförmige weissliche Auflagerungen. Eine erhebliche Volumreduktion ist nicht erkennbar, wenn auch die Muschel etwas klein erscheint. An der rechten vorderen Muschel finden sich die gleichen punktförmigen Auflagerungen in etwas geringerer Menge, dagegen keinerlei Anzeichen für ältere Blutungen und keine Volumreduktion.

Mikroskopisch: Die linke vordere Muschel zeigt eine reichliche Verzweigung. Die Schleimhaut liegt dem Knochen nicht dicht an, ist ziemlich aufgelockert und die Gefässe sind mässig stark gefüllt. Stärkere entzündliche Erscheinungen fehlen. Da und dort finden sich ganz kleine Exsudatinseln, die

zum Teil aus zelligen Elementen, zum Teil aus homogenem Exsudat bestehen. Das Epithel im allgemeinen ziemlich flach. Aus den Bluträumen ist der Inhalt im Schnitt zum Teil ausgefallen. — Rechte vordere Muschel bietet im wesentlichen den gleichen Befund. Nur sind hier die Exsudatinseln etwas grösser und zahlreicher. Das Knochengestüst beider vorderen Muscheln intakt.

Kaninchen Nr. 127.

Kleines, graues, 5 Wochen altes Kaninchen erhält am 6. 7. 1916 eine Oese Agar-Reinkultur des Ozaenastammes IV (Wien) in die linke Nase.

Exitus am 10. 7.

Makroskopisch: Starke Fäulnis. Im Herzen sehr reichlich Blutgerinnsel. Lunge: Starke Hypostase der Unterlappen, Emphysem? Leber: Sehr faul, enthält zahlreiche weissliche Herde (Parasiten?). Milz: Gross, weich, Randpartien weisslich verfärbt. Nieren: Makroskopisch o. B. Trachea leer, keine Erscheinungen von Entzündung. Vordere Muscheln beide o. B.

Mikroskopisch: Beide vorderen Muscheln zeigen übereinstimmend ein durchaus normales Verhalten, Fehlen jeder entzündlichen Erscheinung und ein die Falten kontinuierlich durchziehendes, bis in die Endverzweigungen hineinreichendes Knochengestüst. Die Schleimhaut der vorderen Muscheln enthält keinerlei elastische Fasern, mit Ausnahme der Intima der Gefässe.

Kaninchen Nr. 128.

Weissgraues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 6. 7. 1916 eine Platinöse Agar-Reinkultur des Ozaenastammes V (Wien) in die Nase links.

14. 7. Exitus.

Makroskopisch: Linke vordere Muschel zeigt geringe Sekretbildung am vordersten Abschnitt, keine Verkleinerung. Rechte vordere Muschel, beim Aufschneiden zum Teil angeschnitten, makroskopisch ohne Veränderung.

Mikroskopisch: An beiden vorderen Muscheln lässt sich mikroskopisch keine entzündliche Veränderung nachweisen. Das Knochengestüst reicht beiderseits bis in die äussersten Endverzweigungen, ist unverändert.

Kaninchen Nr. 141.

Kleines, graues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält intravenös am 27. 5. 1916 eine ganz geringe Menge (0,1 ccm) einer sehr verdünnten Aufschwemmung Agarkultur eines Kolistammes.

1. 6. Exitus.

Die Sektion ergibt keine besonderen Anhaltspunkte für die Todesursache. **Makroskopisch** erscheint die rechte vordere Muschel etwas kleiner als die linke.

Mikroskopisch: Die linke vordere Muschel zeigt auf dem mikroskopischen Schnitt ziemlich starke postmortale Veränderungen. Davon abgesehen ist die Schleimhaut ziemlich stark aufgelockert, in den Gefässen findet sich eine ziemlich erhebliche Anhäufung von Leukozyten. In der Schleimhaut ebenfalls ziemlich stark vermehrte weisse Blutkörperchen; das Sekret im Lumen teils schleimig, teils ausgesprochen eitrig. — Die rechte vordere Muschel lässt krankhafte Veränderungen nicht erkennen. Im Bereich der rechten vorderen Muschel an anderen Stellen zwischen den Falten mässig reichlich ein teils schleimiges, teils eitriges Exsudat, in dem sich auch ziemlich viel abgestossene Epithelien nachweisen lassen (postmortal?). Die Schleimhaut ist ziemlich aufgelockert, die weissen Blut-

körperchen in der Schleimhaut vermehrt, wenn auch nur unerheblich. Knochengestüt beiderseits vollkommen intakt.

Kaninchen Nr. 142.

Schwarzbraunes, 5 Wochen altes Kaninchen erhält am 6. 7. 1916 eine Oese Agar-Reinkultur des Ozaenastammes Steffi in die linke Nase. Ebenso am 11. 7. und 14. 7.

16. 7. Exitus.

Sektion zeigt stark geblähte Lungen. Rechte Lunge weist ausgedehnte Pleurablutungen auf. Mageninhalt flüssig. Makroskopisch keine Enteritis. Beide Nieren auffallend anämisch, lehmfarben.

Makroskopisch: Linke vordere Muschel o. B. Rechte vordere Muschel nicht geschrumpft, aber anscheinend mit Sekret bedeckt.

Mikroskopisch finden sich an der linken vorderen Muschel keine entzündlichen Veränderungen und kein Sekret zwischen den Falten. Die Zahl der Falten entspricht annähernd der Norm. Die Schleimhaut liegt dem Knochen nicht dicht an und zeigt eine mässige Schwellung. Knochen selbst intakt. — Die Schleimhaut der rechten vorderen Muschel zeigt einen gleichmässigen lockeren Aufbau. Entzündliche Erscheinungen fehlen. Zwischen den Falten und zwischen der Muschel und lateraler Nasenwand findet sich ein mässig reichliches, vollkommen homogenes Exsudat (wahrscheinlich erst postmortal in die Nase geflossen). Knochengestüt ohne Veränderung.

Kaninchen Nr. 168.

Kleines, graues, 4 Wochen altes Kaninchen erhält am 22. 5. 1916 eine Platinöse Agar-Reinkultur des Friedländer-Stammes Wöhrlin intravenös.

24. 5. ist das Tier nicht krank, hat aber eine ziemlich starke Sekretion aus der Nase, vorwiegend links. Erholt sich bald. Wird am

22. 8. — also nach 3 Monaten — mit Chloroform getötet.

Sektion ergibt keinen besonderen Befund.

Makroskopisch: Linke vordere Muschel lässt keinerlei entzündliche Veränderungen oder eine Volumreduktion erkennen. An der rechten vorderen Muschel findet sich im Bereich der untersten Falten ein oberflächlicher Substanzverlust (mechanisch bedingt?).

Mikroskopisch: Linke vordere Muschel zeigt zahlreiche feine Verzweigungen. Schleimhaut dem Knochen nicht dicht anliegend, aufgelockert. Ziemlich starke Gefässfüllung. Zwischen den Schleimhautfalten nur Spuren von Sekret und eine minimale Anhäufung von Blutkörperchen. Epithel meist flach, ohne besondere Veränderung. — Rechte vordere Muschel. Die Schleimhaut liegt dem Knochen bei der grösseren Anzahl der Falten etwas dichter an. Die Schleimhaut ist hier mächtiger, das Epithel wesentlich höher als in den mehr zentral gelegenen Abschnitten. Keinerlei entzündliche Veränderungen. Das Knochengestüt durchzieht die Falten bis in die äussersten Endverzweigungen, zeigt keine Abweichung vom Normalen.

Kaninchen S 3.

5 Wochen altes Tier, weiss mit schwarzen Flecken.

27. 10. 1916. Watte in die rechte Nasenseite gesteckt.

17. 11. Aufschwemmung von Eiter mit Reinkultur des *B. pyogenes*, stumpf mit der Spritze in die linke Nase injiziert („Eiter aus dem Abszess der Magenwand eines Rindes, in dem *B. pyogenes* wie in Reinkultur massenhaft enthalten ist“).

Am 21. 11. getötet durch Nackenschlag, dabei starke Blutung.

Bei Besichtigung der von Fell befreiten Nase zeigt sich auf der linken Seite der Naseneingang etwas weiter durch Schwund der knötchenförmigen Anschwellung am vorderen Ende der vorderen Muschel. Die aufgeschnittene Nase zeigt ziemlich reichlich frisches Blut, das bei der Tötung in die Nase hineingelaufen ist. Die in die rechte Nasenseite verbrachte Watte findet sich nicht mehr vor. Die rechte Muschel füllt das Vestibulum nasi annähernd vollkommen aus, sie ist vielleicht etwas kleiner als normal, zeigt aber deutliche Faltenbildung und lässt keine Sekretauflagerung erkennen. Die linke vordere Muschel ist in toto verkleinert, wodurch eine deutliche Erweiterung des mittleren Nasenganges sichtbar wird. Die Volumreduktion ist besonders deutlich auch an dem hinteren Ende der Muschel. Die Muschel zeigt leichte Sekretauflagerung. Die beiden hinteren Muscheln zeigen keinerlei Veränderungen.

Mikroskopisch zeigen beide vorderen Muscheln im Schnitt übereinstimmend ein von allen bisher gesehenen mikroskopischen Befunden abweichendes Bild. Die Muscheln bestehen im Querschnitt (es besteht auf den mikroskopischen Schnitten kein nennenswerter Größenunterschied zwischen rechts und links) aus einer geringen Anzahl verhältnismässig dicker Falten. Jede entzündliche Erscheinung, jede Sekretbildung in der Umgebung der Muschel fehlt. Es muss demnach angenommen werden, dass bei der Tötung des Tieres nicht nur Blut, sondern auch Mageninhalt in die Nase geflossen ist, dort als Auflagerung imponierte und während des Wässerns des Präparates wieder abgeschwemmt wurde. Alle Falten enthalten ein knöchernes Gerüst, das aber in seinem ganzen Aufbau wesentlich von dem bekannten und oben beschriebenen abweicht. Die Knochenlamellen durchziehen nicht in der Längsrichtung die Falten, sondern zeigen eine Reihe parallel gestellter, quer durch die Falten verlaufender Bälkchen. Ich bin nicht in der Lage, anzugeben, wie dies Bild zu erklären ist, vielleicht hat hier ein entzündlicher Prozess früher in der Nase stattgefunden, der zur Abheilung kam, vielleicht handelt es sich auch um eine individuelle oder Rassenabweichung im Aufbau der Muschel.

Kaninchen Nr. 173.

Erhält am 18. 10. 1916 1 ccm einer stark verdünnten Aufschwemmung einer Kultur des *Bacillus pseudotuberculosis rodentium* (Pfeiffer).

19. 10. Tier ist krank, frisst nicht.

20. 10. Exitus.

Sektion ergibt keinerlei Besonderheiten. Die Nase makroskopisch vollständig normal, keine Rhinitis, keine Atrophie.

Mikroskopisch: Beide vordere Muscheln frei von Entzündung, das Knochengüst intakt.

Kaninchen Nr. 181.

Erhält am 18. 10. 1916 eine stark verdünnte Aufschwemmung einer Agarkultur eines Stammes *B. cuniculicida* Anjeszky (von der Firma Krahll, Wien, geliefert).

19. 10. Tier ist krank, frisst nicht. Keine nasalen Erscheinungen.

21. 10. Exitus letalis.

Sektion ergibt keinen pathologischen Organbefund. Nase makroskopisch normal.

Mikroskopisch: Die mikroskopische Untersuchung zeigt zwei vollständig normale vordere Muscheln, frei von Entzündung, mit intaktem Knochengüst.

Kaninchen Nr. 193.

18. 10. 1916. Injektion einer stark verdünnten Aufschwemmung einer Agarkultur *B. septicaemiae cuniculi* (Firma Krahle, Wien). Das Tier ist am nächsten Morgen tot.

Sektion: Flüssigkeitsansammlung in der Pleurahöhle und im Herzbeutel. Fibrinöse Auflagerungen auf dem Perikard. Milz ziemlich gross, weich. Darm auffallend leer. Nase makroskopisch intakt.

Mikroskopisch fehlen an den vorderen Muscheln pathologische Veränderungen. Das Knochengestüt ist intakt.

Kaninchen S 1 († 25. 10. 1916).

Grosses, ausgewachsenes, braunes Tier. Das Tier ist kurz vor der Sektion gestorben und soll angeblich starken Schnupfen gehabt haben. Eine klinische Beobachtung hat nicht stattgefunden. Bei der Eröffnung des noch unfixierten Schädels zeigen die vorderen Muscheln ein dunkelrotes Aussehen. Eine Volumreduktion beider Muscheln besteht nicht. Die rechte vordere Muschel ist etwas kleiner als die linke. Auf ihr findet sich besonders über der Mitte eine ausgedehnte Sekretauflagerung. An der linken vorderen Muschel finden sich kleinere Sekretauf lagerungen. Die hinteren Muscheln ohne besondere Veränderungen. Abstrich von der Nase beiderseits ergibt im Agaraufstrich Heu- und Kolibazillen.

Mikroskopische Untersuchung ergibt eine vollkommen normale nicht-entzündete Muschel. Es findet sich auch in der Umgebung der vorderen Muschel keinerlei Sekretanhäufung. Es muss daraus geschlossen werden, dass die in der Nase gefundenen Auflagerungen auf den vorderen Muscheln sekundär in die Nase hineingeflossen waren, als das tote Tier beim Transport an den hinteren Läufen getragen wurde. Das Knochengestüt durchzieht alle Muschelfalten kontinuierlich und reicht bis in die äussersten Faltenenden hinein.

Kaninchen EWV (siehe Fig. 3, Taf. II).

7 Wochen altes, graues Kaninchen erhält am 7. 2. 1916 1 ccm einer Aufschwemmung der Agarreinkultur des Ozaenastammes V (Wien).

Am 8. 2. ist das Tier krank, frisst nicht, frequente Atmung. Ziemlich erhebliche Sekretion aus der Nase.

11. 2. Der Schnupfen hat nachgelassen, das Tier erholt sich, frisst wieder.

21. 2. Wird getötet.

Sektion: Der Naseneingang etwas verklebt, leichte Borkenbildung. Die Sektion ergibt im übrigen keinen pathologischen Organbefund.

Makroskopisch zeigt die linke vordere Muschel eine deutliche Reduktion ihres Volumens, sie erreicht das Septum nicht. Ihre Falten sind schmal. An den mikroskopischen Schnitten sieht man ebenfalls schon makroskopisch, dass die linke vordere Muschel auffallend klein ist, und den Raum zwischen lateraler Nasenwand und Septum bei weitem nicht ausfüllt.

Mikroskopisch: Die rechte vordere Muschel zeigt eine mässig reichliche Verzweigung ihrer Falten, keinerlei entzündliche Erscheinungen und keinerlei Exsudat im Cavum nasi. Die rechte obere Muschel zeigt selbst keinerlei entzündliche Erscheinungen, in der Umgebung kein Exsudat.

Mikroskopisch zeigt sich zunächst bei schwacher Vergrösserung eine deutliche Verminderung der Faltenzahl. Die ganze Muschel erscheint gewissermassen kollabiert, die einzelnen Falten sind eng zusammengedrängt, man gewinnt den Eindruck, als müsse die Muschel bei normalem Verhalten ihrer Falten einen

wesentlich breiteren Raum einnehmen. Zwischen den Falten und zwischen der Muschel und der lateralen Nasenwand findet sich ein ziemlich reichliches, gleichmässig aus zelligen Bestandteilen zusammengesetztes Exsudat. Die Färbung mit van Gieson lässt erkennen, dass das Kollabieren der Falten, besonders das Schrumpfen der Faltenkuppen und das Verstreichen der seitlichen Verzweigungen der Hauptfalten durch ein Fehlen des knöchernen Gerüstes bedingt ist. In einzelnen Falten findet sich der Knochen noch in annähernd normalem Umfang, in anderen erscheint er stark reduziert, die Bälkchen sind sehr schmal geworden; in zahlreichen weiteren Falten endlich fehlt er vollständig. So zum Beispiel in einzelnen Schnitten in den beiden die Muschel mit der lateralen Nasenwand verbindenden Stämmen. Die Füllung der Gefässe ist eine mässige. Ebenso hält sich die Leukozytenvermehrung in der Schleimhaut in mässigen Grenzen. Alle diejenigen Falten, die ihr Knochengerüst vollständig verloren haben, zeigen an dessen Stelle starke Kernanhäufung. Es handelt sich dabei um schmale, längliche Kerne, die wahrscheinlich Periostrzellen angehören, möglicherweise aber auch die übrig gebliebenen Knochenkörperschen darstellen. Die unleugbar vorhandene Verdickung der Schleimhaut ist darauf zurückzuführen, dass die Schleimhaut nach Wegfall des Knochengerüstes sich einfach zusammenzieht, ähnlich wie ein gedehntes Gummiband, nach Beseitigung des dehnenden Momentes. Entsprechend der so bedingten Verdickung der Schleimhaut findet sich auch ein hohes zylindrisches, im Bereich der Kuppen vielfach mehrschichtiges Epithel. Die chronische Eiterung zeigt in den verschiedenen Abschnitten der Muschel verschieden hohe Grade. Ebenso der Grad der Reduktion der Muschel. Die rechte vordere Muschel zeigt eine nicht sehr erhebliche Anzahl von Falten, die aber frei sind von jeglicher entzündlichen Erscheinung und ausnahmslos ein normales, in allen Falten bis zu den Enden reichendes Knochengerüst erkennen lassen. In den Faltenkuppen findet sich neben dem Knochen auch mehr oder minder reichlich Knorpelgewebe. Die linke hintere Muschel selbst zeigt keine entzündlichen Veränderungen, vor allem ist ihr Knochengerüst vollständig normal, in ihrer Umgebung dagegen findet sich in der Tiefe der Buchten da und dort ein zelliges Exsudat. Die rechte obere Muschel zeigt auch mikroskopisch keinerlei Veränderungen.

Kaninchen Nr. 11 (siehe Fig. 5, Taf. II).

4 Wochen altes, kleines, graues Kaninchen erhält am 24. 6. 1916 eine Aufschwemmung einer Reinkultur von Koli in die linke Nase eingespritzt. Diese Einspritzungen werden am 27. 6. und am 1. 7. wiederholt.

Am 4. 7. stirbt das Tier (am 11. Tag nach der ersten Infektion).

Die Sektion ergibt keine besonderen makroskopischen Veränderungen.

Makroskopisch zeigt sich nach Eröffnung der Nase an der rechten vorderen Muschel keine nennenswerte Volumreduktion und kein eitriges Belag. An der linken vorderen Muschel stark eitriges Belag, der sich auch auf den unteren Nasengang und das Septum erstreckt. Einzelne Falten der vorderen Muschel zeigen deutliche Volumreduktion.

Mikroskopisch: Eine Verminderung der Faltenzahl an der linken vorderen Muschel nicht nachweisbar. Die dem oberen Abschnitt der Muschel angehörigen Falten haben eine dünne, dem Knochen eng anliegende Schleimhaut, deren Gefässe eine mässige Blutfüllung zeigen. Das Knochengerüst dieser Falten ist vollkommen normal und reicht überall bis in die Kuppen der Falten hinein. — Ein wesentlich anderes Bild bieten dagegen die unteren, dem Nasenboden zu gelegenen

Falten der Muschel. Sie sind erheblich verdickt durch eine sehr starke Füllung aller Blutgefäße. Zwischen den Gefäßen im Bindegewebe und im Epithel finden sich Leukozyten. In den äussersten Kuppen fehlt fast allgemein der Knochen vollständig, oder ist wenigstens in starker Reduktion begriffen. Diejenigen Partien, die ihren Knochen vollständig verloren haben, zeigen an dessen Stelle starke Kernanhäufungen. Durch den Verlust des Knochens sind die Falten wesentlich in ihrer Längsausdehnung beeinträchtigt. Sie erscheinen gewissermassen zusammengeschrumpft. In der Umgebung dieser und nur dieser Falten findet sich ein reichliches zelliges Exsudat. Diese Veränderungen finden sich an einzelnen Schnitten nur an einigen wenigen, an andern an ziemlich zahlreichen, immer aber nur an den dem Nasenboden zu gelegenen Muschelfalten. Die rechte vordere Muschel zeigt auf den meisten Schnitten ein vollkommen normales Verhalten, nur auf einigen Schnitten finden sich die oben beschriebenen Veränderungen auf einige wenige Falten beschränkt vor. — Die beiden hinteren Muscheln zeigen makroskopisch keine besondere Veränderungen. Mikroskopisch findet sich bei der rechten hinteren Muschel in den durch die Falten gebildeten Lakunen ein eitriges Exsudat, an der Muschel selbst aber keinerlei besondere entzündliche Veränderungen, vor allem kein Schwund des Knochens und keine Kernanhäufungen im Bereich des Periosts. Die linke hintere Muschel zeigt auch mikroskopisch keine Veränderungen.

Kaninchen Nr. 106 (siehe Fig. 4, Taf. II).

4 Wochen altes, kleines, graues Kaninchen erhält am 27. 5. 1916 eine Oese Agar-Reinkultur des „Ozaena“-Bazillus Beurer IV in Kochsalzaufschwemmung intravenös.

28. 5. Tier krank, liegt auf der Seite, frisst nicht. Aus der Nase mässig starke schleimig-eitrige Sekretion. Nach wenigen Tagen vollständig erholt. Stirbt am 9. 6. (am 13. Tage nach der Infektion).

Makroskopisch: Linke vordere Muschel ohne Veränderung. Rechte vordere Muschel wesentlich kleiner als die linke, mit reichlich Sekret bedeckt, so dass die unteren Falten der Muschel überhaupt nicht sichtbar sind. Die hinteren Muscheln zeigen makroskopisch keine Veränderungen.

Mikroskopisch: Linke vordere Muschel vollkommen normales Verhalten. Keine entzündlichen Erscheinungen. Intaktes Knochengerüst. Aus der rechten vorderen Muschel werden aus mehreren Abschnitten Schnitte hergestellt, die so weit übereinstimmen, dass sie gemeinsam geschildert werden können. Man sieht am gefärbten Präparat schon makroskopisch, dass die Muschel den Raum zwischen Septum und lateraler Nasenwand bei weitem nicht ausfüllt. Mikroskopisch erkennt man eine, durch ein reichliches eitriges Exsudat in der Umgebung der Muschel, leichte Hyperämie, Vermehrung der Leukozyten in der Schleimhaut, charakterisierte eitrige Entzündung der Muschel. Von dem Knochengerüst sind nur verhältnismässig geringe Reste noch vorhanden, die sich ziemlich gleichmässig über die Muschel verteilen. Insbesondere in den Endverzweigungen fehlt der Knochen teilweise vollständig. An seiner Stelle erkennt man eine starke Kernanhäufung, gebildet vermutlich durch Zellen des wuchernden Periostes. Die Zahl der Falten der Schleimhaut ist gegenüber der Norm herabgesetzt. Die Falten sind kurz und dick. Dass die Muschel im Ganzen nicht stärker kollabiert ist, beruht auf einer die Norm überschreitenden Füllung der Gefäße und einer gewissen Sukkulenz des Gewebes. Das Epithel ist intakt. Es finden sich in ihm in der Schleimhaut mässig zahlreiche, in der Durchwanderung begriffene Leukozyten. Das eitriges Exsudat,

das sich vorwiegend zwischen Muschel und lateraler Nasenwand findet, aber auch zwischen den Muschelfalten selbst liegt, besteht aus polynukleären Leukozyten, vereinzelt Lymphozyten und abgestossenen Epithelzellen. Metaplastische Veränderungen am Epithel sind nicht nachweisbar.

Kaninchen S. 2.

5 Wochen altes Kaninchen, weiss mit schwarzen Flecken, erhält am 17. 10. 1916 Eiter aus einem Magenabszess eines Rindes (von Herrn Professor Dr. Schlegel zur Verfügung gestellt), der den *Bacillus pyogenes* in Reinkultur enthielt, mittelst Pravazspritze in die rechte Kieferhöhle injiziert.

21. 10. wird in Lokalanästhesie die linke Kieferhöhle eröffnet und eine geringe Menge Gartenerde in die Höhle deponiert.

25. 10. Starke Schwellung und Rötung über dem linken Oberkiefer (Abszessbildung). Starke Eiterung aus beiden Nasenseiten, besonders links; die ganzen Haare des Naseneinganges sind stark verklebt; das Tier macht jedoch dabei durchaus keinen kranken Eindruck.

30. 10. Im Ausstrich aus dem Naseneiter vorwiegend *B. pyogenes*, daneben einige Streptokokken.

3. 12. Es bildet sich im Anschluss an die Operation ein Abszess unter der Haut zwischen den beiden Augen und der Nasenöffnung. Aus diesem Abszess entleert sich kontinuierlich Eiter. Ebenso fliesst aus der Nase massenhaft dicker rahmiger Eiter heraus.

7. 12. Es findet sich bei dem Tier beiderseits eine beginnende Protrusio bulbi mit Trübung der Kornea. Das Tier wird daher durch Nackenschlag getötet.

Nach Entfernung des Felles zeigt sich über beiden Kieferhöhlen ein grosser, bis gegen die Orbita zu sich erstreckender, über beide Seiten gleichmässig ausgedehnter Abszess. Die Gegend der linken Kieferhöhle ist ganz besonders stark nach aussen vorgewölbt.

Makroskopisch: In der Nase findet sich reichlich dicker, rahmiger Eiter. Die vorderen Muscheln zeigen beiderseits eine deutliche Schrumpfung, die vor allem rechts im oberen Abschnitt der Muschel sehr stark hervortritt. Durch die Schrumpfung der Muschel ist der mittlere Nasengang wesentlich verbreitert. Es findet sich auf beiden Muscheln eitriges Sekret aufgelagert. Der Durchschnitt durch den Oberkiefer zeigt die Nebenhöhlen erfüllt mit käsigem Eiter. Die Eiterung hat per continuitatem auf die Orbita übergreifen und zwar zunächst auf die linke Seite. Von der Schrumpfung abgesehen, zeigen die vorderen Muscheln keinerlei besondere Veränderungen, vor allem keine Ulzeration und keine Abszessbildung im Gewebe der Muschel selbst.

Mikroskopisch: Auf den mikroskopischen Schnitten zeigt die rechte vordere Muschel eine wesentlich stärkere Volumenreduktion, als sie nach dem makroskopischen Befunde hätte erwartet werden dürfen. Auf den vorliegenden Schnitten findet sich eine eitrig-Entzündung der vorderen Muschel, die zu einer erheblichen Verminderung der Verzweigungszahl geführt hat, infolge einer starken Atrophie des knöchernen Stützgerüsts, besonders in den Endverzweigungen der Falten. Durch Zusammenschnurren der Schleimhaut sind die noch verbliebenen Falten kurz und dick. In der Umgebung der Muschel mässig reichlich eitriges Exsudat. Das Epithel mehrschichtig, aus hohen Zylinderzellen bestehend. Mässige Hyperämie. Keine Metaplasie. Links zeigt die vordere Muschel das gleiche Bild. Deutlich sind vielfach die Kernanhäufungen an Stelle des geschwundenen Knochens.

Kaninchen S. 7.

Sehr kleines, 7 Wochen altes, schwarzes Kaninchen.

22. 11. 1916. In die linke Nasenseite wird stumpf mit der Spritze Eiter (aus Abszess der Magenwand eines Rindes, *B. pyogenes*, von Prof. Dr. Schlegel zur Verfügung gestellt) eingebracht.

25. 11. Eitrige Sekretion aus der linken Nase, Haare verklebt.

2. 12. Es entwickelt sich am linken Auge eine Protrusio bulbi, Conjunctivitis, Keratitis.

4. 12. Tier durch Chloroform getötet.

Sektion: Abszess in der Orbita links fortgeleitet aus Nase und linker Kieferhöhle.

Makroskopisch: Nase: Rechts Oedem und Anschoppung der vorderen Muschel, Oedem der rechten hinteren Muschel. Links die Gegend der Kieferhöhle stark durch Abszess vorgewölbt. Die Nase ausgefüllt mit käsigem Eiter, der beide Muscheln links nahezu vollkommen deckt. Von der vorderen Muschel einige wenige, leicht gerötete Falten zu sehen. Der Rest der Muschel mit Eiter vollständig bedeckt.

Mikroskopisch: Rechte vordere Muschel im ganzen verkleinert, die Falten sind deutlich zusammengedrängt. Zwischen den Falten findet sich ein mässig reichliches eitriges Exsudat. Das Knochengestüt ist, soweit erhalten, ausserordentlich zart, fehlt in zahlreichen Falten mehr oder minder vollständig und ist in einer Reihe von Endverzweigungen restlos geschwunden. Das Zusammenfallen der Muschel im ganzen beruht ohne Zweifel auf dem Schwinden des knöchernen Stützgerüsts. Von der linken vorderen Muschel werden zwei verschiedene Abschnitte geschnitten. In dem ersten hat eine fast restlose Einschmelzung der vorderen Muschel stattgefunden. Dieselbe bildet einen kompakten Klumpen, innerhalb dessen bei van Gieson-Färbung sich noch Reste des ehemaligen Bindegewebes und da und dort auch noch Epithel erkennen lässt. Von Knochen ist keine Spur mehr zu sehen. Der zweite, vordere Abschnitt, bei dem sich makroskopisch die Muschel noch intakt, wenn auch verkleinert, vorgefunden hat, zeigt mikroskopisch die verkleinerte Muschel mit kurzen, dicken und plumpen Falten, in denen sich nur noch ganz spärliche Reste eines knöchernen Gerüsts nachweisen lassen. Durch das starke Zusammenschnurren der Schleimhaut und das Verstreichen eines Teiles der Falten zeigen die noch vorhandenen Verzweigungen eine voluminöse, bindegewebsreiche Schleimhaut mit hohem, mehrschichtigem Zylinderepithel. Keine Epithelmetaplasie. Ein Teil der Falten enthält auch nicht die geringste Spur von Knochen mehr. Die Hyperämie ist abgeklungen.

Kaninchen Nr. 114.

Kleines, gelb-schwarzes, 6 Wochen altes Kaninchen erhält am 27. 5. 1916 etwa eine Oese Agar-Reinkultur des *Ozaenabazillus* Betz in Aufschwemmung intravenös einverleibt.

Das Tier ist am folgenden Tage matt, hat leichte Sekretion aus der Nase und frisst nicht. Erholt sich rasch und erhält am 24. 6., 1. 7., 6. 7., 11. 7. und 14. 7. in steigender Dosis intravenöse Injektionen von Agar-Kulturen des gleichen Bazillus. Auf die letzte Injektion reagiert das Tier kaum noch.

Exitus am 16. 7.

Es findet sich bei der Sektion eine starke Tracheitis. In der Nase eitriger Belag auf den beiden vorderen Muscheln. Die beiden vorderen Muscheln sind von annähernd normaler Grösse. Im übrigen kein besonderer Organbefund.

Mikroskopisch: Die linke vordere Muschel zeigt annähernd normal reichliche Verzweigung. Ein Teil der Falten ist schlank und schmal, die Schleimhaut liegt der Unterlage fest an, die Gefässe zeigen nur geringgradige Füllung. Der Rest der Falten, entsprechend dem oberen Teile der Muschel, zeigt strotzende Füllung der Gefässe und Auflockerung des Gewebes, wodurch die Falten ein plumpes Aussehen erhalten. In den untersuchten Schnitten findet sich zwischen den Falten nur wenig zelliges Exsudat, in der Schleimhaut auch der dicken Faltenabschnitte keine nennenswerte Vermehrung der weissen Blutkörperchen, auch in den Gefässen nicht. Das Epithel zeigt postmortale Veränderungen. Die rechte vordere Muschel lässt so ziemlich gleichmässig bei allen Falten eine Auflockerung der Schleimhaut und eine starke Füllung der Gefässe erkennen. Das zellige Exsudat ist in einzelnen Abschnitten ziemlich reichlich, liegt in der Hauptsache zwischen den Falten, weniger an der Oberfläche der Muschel. Daneben finden sich Exsudatanhäufungen, die rein schleimiger Natur sind. Vermehrung der Leukozyten in der Schleimhaut und im Epithel ist geringfügig. Das Knochengerüst beider vorderen Muscheln durchzieht die Falten kontinuierlich, reicht bis in die Endverzweigungen hinein und zeigt an und für sich keinerlei Veränderungen. Es besteht ein geringfügiger eitriger Katarrh, der zu einer Veränderung am Knochengerüst nicht geführt hat.

Kaninchen Nr. 120.

Weiss-schwarzes Kaninchen, 4 Wochen alt, erhält am 6. 7. 1916 mit der Platinöse Reinkultur des Ozaenastammes I (Wien) in die linke Nase eingegeben.

Exitus am 9. 7.

Sektionsbefund: Milzschwellung. Stark geblähte Därme. Tracheitis.

Mikroskopisch: Die linke vordere Muschel zeigt im unteren Abschnitt der Muschel im Bereich einer Verzweigung eine sehr starke entzündliche Reaktion. Die Schleimhaut ist ausserordentlich stark verdickt durch eine erhebliche kleinzellige Infiltration. Freies eitriges Sekret ist nur in geringerer Menge nachweisbar. Knochengerüst intakt. 2. Block linke vordere Muschel: Von einer mässigen Hypertrophie im oberen Abschnitt der Muschel abgesehen keine besondere Veränderung. Gefässe mässig gefüllt, keine entzündlichen Erscheinungen. Knochen o. B. Die rechte vordere Muschel zeigt keine Veränderungen, auch am Knochengerüst normale Verhältnisse.

Kaninchen Nr. 121.

Kleines, graues, 5 Wochen altes Kaninchen erhält am 22. 5. 1916 mit der Platinöse Agar-Reinkultur von *Staphylococcus aureus* in die linke Nase eingebracht.

24. 5. Tier ist krank, frisst nicht, zeigt keine besondere Sekretion aus der Nase.

26. 5. Das Tier erholt sich vollständig.

15. 7. Exitus.

Makroskopisch: Rechte vordere Muschel nicht besonders gross, ohne irgendwelche besondere Veränderungen. An der linken vorderen Muschel, die in toto etwas verkleinert erscheint, besonders hinten ein weisslicher Belag, keine Schrumpfung.

Mikroskopisch: Linke vordere Muschel: Einzelne Falten zeigen eine stärkere Hyperämie und vermehrte weisse Blutkörperchen. Zwischen den Falten da und dort eitriges Sekret. Weitere Schnitte aus einem anderen Abschnitt der Muschel zeigen ebenfalls Hyperämie einzelner Falten, Anhäufung von Leukozyten

in den Gefässen und zwischen den Falten ein mässig reichliches zelliges Exsudat. Das Epithel teils hoch, teils flach, im allgemeinen unverändert. Der grössere Teil der Falten zeigt ein vollkommen normales Verhalten. Das zellige Exsudat liegt jeweils in der Nähe der hyperämischen Falten. Das Knochengerüst ist in allen Abschnitten, auch den hyperämischen Falten, vollständig intakt. Rechte vordere Muschel: Auch hier vereinzelte hyperämische Faltenabschnitte, aber kein Sekret in den Faltenzwischenräumen, Knochengerüst intakt.

Kaninchen Nr. 1626.

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit folgender Diagnose: „Mit $\frac{1}{8}$ ccm Kultur von Stamm „Steffi“ intravenös infiziert. Tier 14 Tage nach der Infektion getötet. Links Eiterbeläge auf der Muschel. Rechts nicht sehr hochgradige Atrophie und Eiter im unteren Nasengang.“

Bei der Ankunft des Präparates erhobener makroskopischer Befund: Rechte Seite zeigt keine Atrophie. Die Falten der vorderen Muschel erscheinen leicht verklebt. An der anscheinend schlecht fixierten linken Seite sind Falten an der vorderen Muschel überhaupt kaum zu unterscheiden, sie scheinen untereinander verklebt zu sein (?).

Mikroskopisch: Rechte vordere Muschel: Mässig zahlreiche, auffallend plumpe Falten. Die Schleimhaut ist durch eine ausserordentlich starke Gefässfüllung erheblich geschwellt, so dass sie im Durchschnitt ein Vielfaches an Dicke des zarten Knochengerüsts erreicht. Das Epithel ist meist postmortal von der Unterlage abgehoben. Zwischen den Falten liegt ein durchaus homogenes Transsudat, das wohl für den makroskopischen Befund „Verklebung der Falten“ massgebend war. Linke vordere Muschel: Die mikroskopischen Präparate färben sich schlecht. Auch hier starke postmortale Veränderungen, insbesondere am Epithel. Die Falten sind genau wie rechts plump, infolge einer starken Schwellung der Schleimhaut. Die Schleimhautschwellung beruht auf einer sehr starken Füllung der Blutgefässe. Zwischen den Falten sind die Zwischenräume ausgefüllt durch ein homogenes, nur wenige Zellbestandteile aufweisendes Exsudat. Grössere Mengen ebensolchen Exsudates liegen auch zwischen der Muschel und der lateralen Nasenwand. Das Knochengerüst ist auch hier sehr zart, in einzelnen Kuppen ist Knochen nicht nachweisbar. Eine Kernanhäufung im Zentrum dieser Kuppen an Stelle des fehlenden Knochens ist wahrscheinlich, mit Sicherheit aber nicht nachweisbar. Linke hintere Muschel zeigt ebenfalls eine ziemlich reichliche Gefässfüllung, die aber doch relativ hinter der der vorderen Muschel zurückbleibt, — die gleichen postmortalen Veränderungen und im Bereich der Hauptfalte ein mässig zellreiches Exsudat. Die weissen Blutkörperchen in der Schleimhaut sind nicht sehr erheblich vermehrt, finden sich dagegen in ziemlicher Anzahl auf der Durchwanderung durch das Epithel. Bei dieser wie bei der rechten hinteren Muschel fehlt am Knochen jegliche Veränderung.

Kaninchen Nr. 1640.

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit der Angabe: „Das Tier 1640 wurde mit einem Stamm Steffi durch Eintragen einer kleinen Menge Kultur in den vorderen Teil der Nase infiziert. Das Tier reagierte mit einer Koryza, und wurde 6 Tage nach der Infektion getötet. Die Infektion erfolgte mit der Oese durch Auftragen einer Kochsalzaufschwemmung von Kultur (1 Oese Kultur auf 5 ccm Kochsalz). Das Tier zeigte Abmagerung und Unlust zu Fressen. Bei der Sektion ergab sich nichts Pathologisches intern.“

Bei der Ankunft des Präparates erhobener makroskopischer Befund: Es findet sich an der rechten vorderen Muschel eine erhebliche, vor allem den oberen Abschnitt der Muschel betreffende Schrumpfung. Die Zahl der Falten ist vermindert und die einzelnen Falten erscheinen reduziert. Auf der linken Seite füllt die vordere Muschel noch annähernd den ganzen vorderen Nasenabschnitt aus, die Zahl der Falten ist grösser als rechts.

Mikroskopisch: Die rechte vordere Muschel erscheint auf dem Querschnitt im Umfang stark reduziert, und zeigt nur eine geringe Anzahl von Falten. Die Falten bestehen aus einer ziemlich dicken Schleimhaut, deren Epithel teilweise abgehoben ist. Das Knochengerüst ist sehr zart, zeigt ausgedehnte Unterbrechungen, in einzelnen Kuppen fehlt der Knochen vollständig; an seiner Stelle finden sich Kernanhäufungen, die allerdings bei der schlechten Färbung nur schwer nachweisbar sind. Die Gefässe der Schleimhaut sind nicht besonders stark gefüllt, grosse Mengen von Leukozyten finden sich in der Schleimhaut nicht. Zwischen Muschel und lateraler Nasenwand liegt ziemlich viel zellreiches Exsudat. Die linke vordere Muschel erscheint auch im Schnitt wesentlich umfangreicher als die rechte. Die Schleimhaut ist voluminös und erreicht an Dicke ein Vielfaches des Knochengerüsts. Blutgefässe mässig gefüllt. Epithel teilweise abgehoben. Zwischen den Falten der Muschel findet sich reichlich zelliges Exsudat. Knochengerüst zart, in einzelnen Kuppen fehlt der Knochen, an seiner Stelle findet sich eine Kernanhäufung, die allerdings bei der ungünstigen Färbung nur schwach hervortritt. Die hinteren Muscheln zeigen keine besondere Veränderungen.

Kaninchen Nr. 1642.

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit der Angabe: „Injektion von 1 ccm Toxin (Stamm Steffi). Nach 2 Tagen wurde die Sektion gemacht und die Veränderung an den vorderen Anteilen der unteren (vorderen) Muscheln gefunden. Das Tier zeigte keine nasalen Erscheinungen.“

Bei der Ankunft des Präparates erhobener makroskopischer Befund: Makroskopisch erscheinen die Falten der vorderen Muscheln etwas plump, sind der Zahl nach aber augenscheinlich nicht reduziert. Die Muscheln füllen den vorderen Abschnitt der Nase vollständig aus.

Mikroskopisch: Vordere Muscheln: Die Präparate sind nur schlecht zu färben. Eines aber lässt sich mit Sicherheit feststellen, dass eine auch nur einigermassen erhebliche Atrophie und irgendwelche entzündliche Erscheinungen mit Sicherheit ausgeschlossen werden können. Es besteht auf beiden Seiten an einzelnen Falten eine leichte Hyperämie. Im übrigen ist die Schleimhaut wenig voluminös und liegt dem Knochen dicht an. Das Knochengerüst ist kräftig und reicht in allen den zahlreichen Falten bis in die Spitzen hinein. Irgendwelches Exsudat zwischen den Falten fehlt. Mikroskopisch nachweisbare Veränderungen bestehen somit an beiden Muscheln nicht.

Kaninchen Nr. 1664 (siehe Fig. 2, Taf. I).

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit der Angabe: „Injiziert mit Kultur von Stamm I, und zwar $\frac{1}{2}$ Oese aufgeschwemmt in 2 ccm steriler physiologischer Kochsalzlösung. Das Tier starb nach 36 Stunden. Es fand sich die blutige Anschoppung der vorderen Muscheln mit starker Erweiterung der grossen Septumvene. Das Tier gab starke nasale Asphyxie- und Koryzaerscheinungen (keine Eiterung).“

Bei der Ankunft des Präparates erhobener makroskopischer Befund: Die vorderen Muscheln erscheinen in ihrem oberen Abschnitt nach Volumen ausserordentlich reduziert, zum Teil beruht dies augenscheinlich auf der Fixierung, ist in der Hauptsache aber doch wohl als ursprünglich und von der Fixierung unabhängig anzusehen. Die Reduktion ist rechts etwas stärker als links.

Mikroskopisch findet sich die Volumenreduktion beider vorderen Muscheln bestätigt. Das Präparat ist sehr schlecht färbbar, so dass Einzelheiten nur schwer festgestellt werden können. Die linke vordere Muschel, die auf dem Querschnitt im Vergleich zu dem Raum zwischen lateraler Nasenwand und Septum sehr klein erscheint, besteht aus einer mässig grossen Anzahl schmaler und kurzer Falten. Die einzelnen Falten, deren Schrumpfung, zum Teil wenigstens, wahrscheinlich auf der Fixierung beruht, liegen auffallend nahe beieinander, so dass zwischen ihnen nur ganz geringfügige Zwischenräume frei bleiben. Von dem Knochengerüst sind nur noch verhältnismässig unbedeutende Reste vorhanden. Es lässt sich nicht feststellen, ob an Stelle des verschwundenen Knochens eine Kernwucherung eingetreten ist, da Kerne im Präparat überhaupt nicht gefärbt sind. An dem van Gieson-Präparat färbt sich das Bindegewebe der Schleimhaut annähernd im selben Farbenton wie der Knochen, doch können beide bei starker Vergrösserung leicht unterschieden werden. In der Umgebung der Muschel findet sich ein ziemlich reichliches zellhaltiges Exsudat (wahrscheinlich Eiter). Die rechte vordere Muschel zeigt durchaus analoge Verhältnisse, sie erscheint auf dem Querschnitt noch kleiner. Insbesondere hinsichtlich des Knochens kann in gleicher Weise das Verschwinden eines grossen Teiles des knöchernen Gerüsts festgestellt werden. Zelliges Exsudat findet sich in den vorliegenden Schnitten nur in geringerer Menge. Kernfärbung auch in diesen Präparaten nur angedeutet.

Kaninchen Nr. 1688.

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit der Angabe: „Tier 1688 infiziert mit Reinkultur des Stammes Steffi wie das Tier 1664. Injektionsmenge: Kochsalzaufschwemmung (1 Oese in 10 ccm Kochsalz). Das Tier ergab ähnliche Erscheinungen wie das Tier 1664, nur überlebte es und waren die Symptome leichter.“

Bei Ankunft des Präparates erhobener makroskopischer Befund: Die beiden vorderen Muscheln zeigen makroskopisch keine nennenswerte Veränderung und eine annähernd normale Faltenzahl, man könnte höchstens den vorderen und oberen Abschnitt der Muscheln als etwas geschrumpft bezeichnen. Die Falten erscheinen plump.

In den mikroskopischen Schnitten beider vorderen Muscheln füllen die Muscheln beide den Raum zwischen Septum und lateraler Nasenwand nicht vollständig aus. Die Zahl der Falten ist auf beiden Seiten nicht sehr erheblich, es besteht beiderseits eine sehr starke Hyperämie, die besonders auf der linken Seite zu einer starken Verdickung der Falten führt. Die rechte vordere Muschel zeigt in den vorliegenden Schnitten ein zartes, aber im allgemeinen intaktes, kontinuierliches und bis in die Faltenkuppen hineinreichendes Knochengerüst. Zwischen den Falten kein zelliges Exsudat. Die linke vordere Muschel zeigt in der Mehrzahl der Falten einen vollkommenen Schwund des Knochens, insbesondere in den Endverzweigungen. Ob an Stelle des geschwundenen Knochens eine Kernvermehrung aufgetreten ist, lässt sich bei der schlechten Färbbarkeit des Präparates mit Sicherheit nicht konstatieren, ist jedoch an einzelnen Faltenkuppen

wenigstens noch mit einer an Sicherheit grenzenden Wahrscheinlichkeit feststellbar. Zwischen den Falten findet sich in den schmalen Zwischenräumen zelliges Exsudat. Dass die Muschel im ganzen noch immer ziemlich voluminös erscheint, beruht einzig und allein auf der starken Hyperämie, durch die die Falten in gewissem Sinne erigiert sind. Das Verschwinden der Hyperämie hätte zweifellos ein vollkommenes Kollabieren der einzelnen Falten und der ganzen Muschel zur Folge und würde dann makroskopisch und mikroskopisch das Bild einer hochgradigen Atrophie darbieten müssen. Im Bereich der hinteren Muscheln findet sich etwas eitriges Exsudat. Von postmortalen Veränderungen abgesehen, lassen sich keine Besonderheiten nachweisen, insbesondere erscheint das Knochengestüt der hinteren Muscheln intakt.

Kaninchen Nr. 1692.

Präparat von Dr. Hofer-Wien. Uebersandt mit den Angaben: „Tier 1692 ist mit Mischkultur meines Stammes Steffi infiziert. Aus dem Eiter konnte der Stamm rein gezüchtet werden. Es fanden sich nur die betreffenden gesuchten Keime im Agarausstrich. (Infektion mit 1 ccm Bouillonmischkultur des menschlichen Sekretes.) Das Tier starb nach 6 Monaten. Das Präparat der leistenförmigen linken Seite zeigt die untere Muschel bis auf einen feinen Span verschwunden.“

Befund erhoben bei der Ankunft des Präparates (rechte Seite!):

Makroskopisch: Der vordere Abschnitt der Nase ist fast vollständig leer, nur im unteren Teil findet sich ein auf zwei Doppelfalten beschränkter Rest der vorderen Muschel.

Mikroskopisch erweist sich das Präparat als schwer färbbar. Der noch vorhandene Rest der vorderen Muschel ist von seinem Ansatz an der lateralen Nasenwand im Stamm abgerissen und liegt frei im Lumen. Es finden sich wenig zahlreiche, kurze, plumpe Falten. Die Schleimhaut ist ziemlich voluminös, zellreich und enthält einige Leukozyten. Das Epithel, soweit erhalten, besteht aus einer einfachen Schicht mässig hoher Zylinderzellen. Die sonst auf der Kuppe der Falten beim normalen Tier nachweisbare Schichtung des Epithels scheint hier zu fehlen. Eine Metaplasie des Zylinderepithels in Plattenepithel ist nirgends nachweisbar. Zwischen den Falten ziemlich reichlich zelliges, eitriges Exsudat. Das Knochengestüt, soweit vorhanden, sehr zart, fehlt in einem Teil der Falten und zeigt ausgedehnte Lücken zwischen den einzelnen noch vorhandenen Knochenbälkchen. Kernanhäufung an Stelle des verschwundenen Knochens wahrscheinlich, bei der schlechten Färbbarkeit aber nicht mit voller Sicherheit nachweisbar. In der Umgebung der hinteren Muschel findet sich ziemlich reichlich eitriges Exsudat; die entzündlichen Erscheinungen in der Schleimhaut der hinteren Muschel sind, soweit die schlechte Färbbarkeit des Präparates ein Urteil gestattet, wenig ausgesprochen, das Knochengestüt intakt.

Der Besprechung der Befunde, die an den von Dr. Hofer übersandten Präparaten erhoben wurden, möchte ich vorausschicken, dass ich dieselben sofort nach ihrer Ankunft einer genauen, in den Protokollen jeweils angegebenen Untersuchung unterzog und dann sofort mikroskopisch untersuchte und die mikroskopischen Befunde erhob, ohne die beigegebenen Notizen zunächst einzusehen. Ich habe mir auch erst nachträglich von Herrn Dr. Hofer ausführlichere Protokollauszüge erbeten. Ich war deshalb etwas überrascht,

dass es mir beim besten Willen nicht gelang, die von mir nach bestem Wissen und Gewissen objektiv erhobenen Befunde immer mit den den Präparaten beigegebenen Protokollauszügen in Einklang zu bringen. Da aber die mikroskopischen Präparate vielfach nur noch schlecht färbbar waren und bei der schriftlichen Verständigung immerhin Missverständnisse sehr leicht entstehen können, so verzichte ich natürlich darauf, aus dieser Tatsache weitergehende Folgerungen zu ziehen, obwohl aus einzelnen Befunden naturgemäss sich recht interessante Schlüsse ziehen lassen würden — so insbesondere aus der Tatsache, dass sich bei dem Fall 1664 36 Stunden nach der Infektion an beiden Muscheln eine unzweifelhafte, erhebliche Atrophie vorfand. Sofern nun bei diesem Präparat nicht eine Verwechslung vorliegt, bleiben nur zwei Möglichkeiten: Entweder das Tier hatte bereits vorher eine Atrophie der Muscheln oder aber der Schwund trat in der ausserordentlich kurzen Zeit von 36 Stunden ein, was angesichts des Umstandes, dass an der Reduktion vor allem, wenn nicht ausschliesslich, der Knochen beteiligt ist, als recht unwahrscheinlich bezeichnet werden muss. Einige Schlussfolgerungen kann ich jedoch trotz nicht einwandfrei übereinstimmender Befunde von Hofer und mir und trotz mangelhafter Färbbarkeit der Präparate mit Sicherheit ziehen. Die Infektion des Kaninchens auf intravenösem oder endonasalem Wege durch Stämme des Perez-Bazillus hat in den von Hofer übersandten Präparaten fast ausnahmslos zu einer Erkrankung der vorderen Muschel geführt. Diese Erkrankung charakterisiert sich bei den frischeren Fällen durch eine entzündliche Hyperämie, Exsudatbildung teils serösen, teils eitrigen Charakters, und einen mehr oder minder hochgradigen Schwund des knöchernen Gerüsts in allen Abschnitten, besonders aber in den Endverzweigungen der Falten. Bei den älteren Fällen tritt die Hyperämie zurück, die Schleimhaut weist zum Teil die Erscheinungen einer gewissen chronisch-produktiven Entzündung auf.

Der Fall 1688 zeigt überdies, dass der Schwund des knöchernen Gerüsts durch eine starke Hyperämie der Schleimhautgefässe in seiner Wirkung paralytisch werden kann, insofern durch die starke Hyperämie die Schleimhaut geschwellt und die Falten wenigstens einigermaßen in ihrer ursprünglichen Grösse und Form erhalten werden können, so dass eine bereits de facto oder doch wenigstens in ihren Voraussetzungen vorhandene Volumreduktion vorübergehend verschleiert werden kann.

Die durch den Perez-Bazillus in der Nase des Kaninchens an der vorderen Muschel hervorgerufenen Veränderungen bestehen also — um es zu wiederholen — in einer akuten eitrigen Entzündung, die in ihrem Gefolge zu einer raschen Einschmelzung des knöchernen Gerüsts der Muschel und damit zum primären Knochenschwund führt. Die Toxininjektion konnte — wie der Fall 1642 beweist — eine auch nur entfernt ähnliche Veränderung nicht hervorrufen.

Die Uebersicht meiner Protokolle zeigt, dass die intravenöse Einverleibung des *Coccobacillus foetidus ozaenae* bei grösseren Kaninchen zu irgendwelchen anatomischen Veränderungen in der Nase nicht geführt hat.

Der Gedanke, dass es sich dabei um avirulente, bzw. in ihrer Virulenz abgeschwächte Kulturen gehandelt hat, ist natürlich sehr naheliegend. Dies um so mehr, als Hofer die Forderung aufstellt, dass die Kulturen des Perez-Hofer'schen Bazillus auf gewissen Nährböden einen dem Gestank der menschlichen Ozaenaborke analogen Fötör aufweisen sollen. Hofer glaubt auch, dass das Vorhandensein oder Fehlen des Fötörs mit der Virulenz der Keime in direkter Parallele stehe, d. h., dass nur die stark stinkenden Kulturen auch pathogen seien. Ich verfüge nun nur über zwei Fälle, bei denen nach dem Hofer-Perez'schen Vorgang Bouillonkulturen, gewonnen aus Ozaenaborken menschlicher Ozaena, zur intravenösen Injektion verwendet wurden. Das Ergebnis war hinsichtlich des beabsichtigten nasalen Effektes, d. h. hinsichtlich einer elektiven Anhäufung des Perez-Stammes im Nasensekret des Tieres negativ, erfüllte im übrigen insofern meine Erwartung, als die beiden Tiere unter septischen bzw. pyämischen Erscheinungen zu Grunde gingen, eine Tatsache, die auch von Salomonsen in seiner kritischen Bewertung der Versuchsanordnung von Perez betont wird. Die negativen Ergebnisse meiner Experimente beim grösseren Kaninchen veranlassten mich, in der Folge kleinere. 4—7 Wochen alte Tiere zu wählen. Auch mit diesen Versuchsobjekten gelang es in der Mehrzahl der Fälle nicht, mit intravenöser oder nasaler Infektion eine Rhinitis zu erzeugen. Nur in einigen wenigen Fällen war ich so glücklich, wenigstens in einer Nasenseite einen eitrigen Katarrh hervorrufen zu können. Damit bin ich in der Lage, die Angaben von Hofer wenigstens insofern zu bestätigen, als sich gezeigt hat, dass der Perez-Hofer-Bazillus unter Umständen beim Kaninchen eine eitrig Rhinitis hervorrufen kann. Und zwar auch mit einer nicht stinkenden, also nach Ansicht von Hofer in ihrer Virulenz abgeschwächten Kultur. Es ist durchaus möglich, dass, wenn es mir gelungen wäre, durch Tierpassage die Virulenz der mir zur Verfügung stehenden Stämme zu steigern, das Ergebnis der Experimente in zahlreicheren Fällen ein positives gewesen wäre. Die Versuche, die mit anderen als den vier von Hofer zur Verfügung gestellten Stämmen angestellt wurden, betrafen zunächst zwei von Dr. Königsfeld gezüchtete, den Hofer'schen Stämmen kulturell nahestehende Bakterienstämme, die sich von diesen nur dadurch unterschieden, dass sie auf Agar gelegentlich etwas Schleim bildeten (cf. Vortrag von Dr. Königsfeld).

Ich lasse dahingestellt, ob es sich dabei um echte Perez-Stämme oder um eine zwischen Perez und Abel-Löwenberg stehende Rasse gehandelt hat. Es gelang mir jedenfalls mit einem dieser Stämme bei einem meiner Tiere (Fall 106) einen eitrigen Katarrh mit Atrophie der einen vorderen Muschel hervorzurufen (siehe Fig. 4, Taf. II). Weitere Experimente mit einer Anzahl von Koli-, Friedländer-, Staphylokokken-Stämmen fielen zum grossen Teil — wie aus den Protokollen ersichtlich — negativ aus. Nur in einigen wenigen Fällen fand sich mikroskopisch ein mässiger eitrig Katarrh, der so geringfügig war, dass er klinisch übersehen wurde und makroskopisch bei der Sektion nicht mit voller Sicherheit in allen Fällen hatte

festgestellt werden können. Eine Ausnahme machte hiervon nur ein mit Koli intranasal infiziertes Tier (Fall 11). Bei diesem (siehe Fig. 5, Taf. II) zeigte sich makroskopisch in der linken Nasenseite eitriges Belag auf dem dem unteren Nasengang zu gelegenen Teil der vorderen Muschel, im unteren Nasengang und am Septum. Die mikroskopische Untersuchung ergab auf den ersten Schnitten eine im allgemeinen intakte Muschel mit mässig gefüllten Gefässen der Schleimhaut und einem unbeschädigten, die Falten durchziehenden, bis in die Endverzweigungen hineinreichenden Knochengerüst. Nur an einigen wenigen dem unteren Abschnitt der vorderen Muschel angehörigen Falten zeigte sich eine starke Hyperämie, vermehrte Leukozyten in der Schleimhaut und ein teilweiser Schwund des Knochens. In der Umgebung dieser entzündlich veränderten Falten fand sich ein mässig reichliches, aus Leukozyten bestehendes eitriges Exsudat. Weitere Schnitte derselben Muschel zeigten Veränderungen, die sich zwar prinzipiell von den eben geschilderten nicht unterschieden, quantitativ aber erheblich ausgedehntere entzündliche Veränderungen aufwiesen. Während auch hier die oberen Falten vollkommen normales Aussehen und intaktes Knochengerüst aufwiesen, zeigte eine Reihe der dem unteren Abschnitt der vorderen Muschel angehörenden Falten entzündliche Veränderungen, bestehend in einer hochgradigen Hyperämie aller Gefässe, Leukozyteninfiltration und Eiterbildung in der Umgebung eben dieser Falten. Das knöcherne Gerüst war überhaupt vollkommen verschwunden, wodurch die Falten sich erheblich verkürzt hatten, oder befand sich im Zustande der Auflösung. An Stelle des geschwundenen Knochens zeigte sich eine ausgedehnte Kernanhäufung, wahrscheinlich dem Periost angehörig. Das Tier war mit einem Kolistamm intranasal infiziert worden in der Weise, dass eine hochkonzentrierte Aufschwemmung einer Agar-Reinkultur in Kochsalzlösung mit der Pravazspritze, deren stumpfes Ende nur eben in den Naseneingang eingeführt war, injiziert wurde. Eine traumatische Schädigung der Muschel ist bei dem Modus der Injektion ausgeschlossen. Es wird diese Behauptung auch dadurch noch gestützt, dass sich bei zahlreichen ähnlichen anderen Fällen, die in gleicher Weise infiziert worden waren, niemals eine Verletzung der vorderen Muschel fand. Ueberdies wird der infektiöse Charakter der Entzündung und der in ihrem Gefolge auftretenden Knochenatrophie dadurch bewiesen, dass sich auch auf der rechten Seite, in die eine Injektion nicht vorgenommen wurde, an einigen wenigen Falten ebensolche entzündliche Erscheinungen zeigten. Es erklärt sich das aus einem Uebergreifen der Infektion von der linken auf die rechte Nase.

Der Schwund des Knochens erfolgt auch hier und zwar auf beiden Seiten in einer bei den früheren Fällen, speziell Fall EWV und 106, durchaus analogen Weise, ohne lakunäre Arrosion, ohne Bildung Howship'scher Lakunen und ohne das Auftreten von Osteoklasten.

Das Epithel zeigt auch in diesem Fall, um es noch hervorzuheben, keinerlei besondere Veränderungen, insbesondere keine, die etwa an einen metaplastischen Vorgang erinnerten.

Die beiden mit dem den *B. pyogenes bovis* enthaltenden Eiter behandelten Tiere zeigten eine erhebliche doppelseitige Naseneiterung. Bei Fall S. 7 war die Infektion durch Einspritzen des Eiters in die eine Nasenseite vorgenommen worden. Es war auf dieser Seite zu einer so abundanten Eiterung gekommen, dass ein grosser Teil der vorderen Muschel vollständig eingeschmolzen war. Der noch verbliebene Rest zeigte eine vollkommen intakte Schleimhaut mit einem hochgradigen primären Schwund des knöchernen Gerüsts ohne lakunäre Arrosion. Unzweifelhaft wäre in diesem Fall, sofern nicht die Tötung des Tieres infolge des Uebergreifens des Prozesses auf die Orbita wünschenswert geworden wäre, schliesslich von der vorderen Muschel überhaupt nichts mehr übrig geblieben. Die erst kurze Zeit durch Uebergreifen der Infektion auf die rechte Seite erkrankte Muschel zeigte eine mässige Atrophie, die ausschliesslich auf dem beginnenden Schwund des knöchernen Gerüsts beruhte. Auch hier fand die Atrophie des Knochengerüsts ohne lakunäre Arrosion statt.

Der Fall S. 2 zeigt insofern eine Verschiedenheit, als hier eine direkte Infektion der Nase nicht vorgenommen, sondern die eitrighe Rhinitis durch künstliche Nebenhöhleneiterung erzeugt wurde. Der Befund an beiden Muscheln war ein übereinstimmender, es bestanden nur graduelle Unterschiede. Beide Muscheln waren atrophisch; die Atrophie beruhte auf einem primären hochgradigen Schwund des knöchernen Gerüsts der vorderen Muscheln ohne Erscheinungen lakunärer Arrosion und bei gut erhaltener Schleimhaut, deren Epithel keinerlei Metaplasie zeigte.

Es hat also auch die durch den *Bacillus pyogenes bovis* in der Kaninchennase hervorgerufene Eiterung einen primären einfachen Schwund des knöchernen Gerüsts der vorderen Muschel zur Folge.

Bei den übrigen Fällen, die, wie 114, 120 und 121, ganz minimale entzündliche Veränderungen aufwiesen, waren Veränderungen am Knochen nicht zu erkennen. Diese Fälle sowohl als auch der Fall 11 scheinen mir doch recht eindringlich die Notwendigkeit nicht nur der mikroskopischen Untersuchung an sich, sondern auch der Untersuchung der ganzen Muschel auf Querschnitten darzutun. Ich finde zwar in der Arbeit von Burckhardt und Oppikofer darüber keine genaue Angabe, möchte aber doch die Vermutung aussprechen, dass Burckhardt und Oppikofer die mikroskopische Untersuchung der Nasenschleimhaut allein und nicht auch die des knöchernen Gerüsts vorgenommen haben. Es hat sich nun aber bei meinen Untersuchungen herausgestellt, dass erstens einmal leichtere entzündliche Veränderungen doch nicht selten übersehen werden und dass insbesondere, wie z. B. bei dem Fall 11, wenn nur ein Teil der Muschel zur Untersuchung gelangt und das nun zufällig der normale ist, eine unvollständige oder ungenaue Diagnose zustande kommen kann.

Hochgradigere Veränderungen, wie sie die Fälle EWW und 106 zeigen, werden natürlich auch makroskopisch ohne weiteres festgestellt werden können. Bei dem Fall 11 wäre es aber doch ganz entschieden nicht stattgefunden, auf Grund des makroskopischen Befundes allein die Ver-

änderungen, die sich hier an der vorderen Muschel fanden, mit denen bei den Fällen EWV und 106 einerseits, und mit den Wiener Fällen andererseits in Parallele zu setzen. Der mikroskopische Befund aber gestattet das in durchaus einwandfreier Weise, denn wir haben in allen Fällen als pathologisch-histologisches Substrat der Erkrankung eine ganz einfache eitrige Entzündung der vorderen Muschel, in deren Gefolge es zu einer Einschmelzung des knöchernen Gerüsts ohne Erscheinungen der lakunären Arrosion kommt. Mir fiel, nachdem mit Sicherheit festgestellt war, dass die durch den Kolibazillus in der Nase hervorgerufene Veränderung durchaus den übrigen zum Teil durch den Perez-Bazillus ausgelöst gleich, der Fall Hofer's ein, bei dem durch die Injektion eines Kolistammes eine eitrige Entzündung der Nase hervorgerufen und in der Folge ein Schwund der Muschel eingetreten war. Es ist auf diesen Fall auch in der Arbeit von Burckhardt und Oppikofer hingewiesen. Auf meine Anfrage musste mir Dr. Hofer mitteilen, dass das Präparat leider verloren gegangen war. Die mikroskopische Untersuchung ist zwar in diesem Falle durchaus unnötig, da ich nicht daran zweifle, dass die histologische Untersuchung einen analogen Befund ergeben hätte, es wäre aber immerhin ganz interessant gewesen, wenn auch dieser Fall histologisch hätte klargestellt werden können. Es besteht eine gewisse Schwierigkeit in der Hervorrufung eitriger Katarrhe beim Kaninchen darin, dass offenbar die Abwehrvorrichtungen der intakten Nasenschleimhaut recht gute sind, so dass bei der nasalen Infektion der Erreger häufig nicht Fuss zu fassen vermag, während andererseits bei der intravenösen Applikation das Tier sehr leicht erliegt bevor die ausgesprochenen Veränderungen im Gefolge der eitrigen Rhinitis an der vorderen Muschel aufgetreten sind. Es bezieht sich diese Bemerkung auf die von mir benützten Staphylokokken- und Kolistämme, sowie auf die zur Verwendung gelangenden von Burckhardt und Oppikofer gebrauchten Erreger (*B. septicaemiae cuniculi*, *B. pseudotuberculosis rodentium*, *B. cuniculicida*). Die von mir zu den Experimenten benützten Perez-Stämme waren im allgemeinen nicht sehr virulent, so dass mit wenigen Ausnahmen die Tiere erst nach längerer Zeit zu Grunde gingen. Es ist davon oben schon die Rede gewesen und es ist durchaus möglich, dass hierin die Hofer'sche Angabe, dass Virulenz und Fötorbildung bei den Perez-Stämmen Hand in Hand gehen, zutrifft. Ich meine aber, es erübrigt sich eine Diskussion über Virulenz des Perez-Bazillus, ebenso wie über eine etwaige „Rhinophilie“ dieses Erregers, nachdem mir der Nachweis gelungen ist, dass mit anderen Erregern, zum mindesten mit Kolistämmen und *B. pyogenes bovis*, wahrscheinlich aber auch mit Bakterien, die dem B. Abel-Löwenberg oder Friedländer nahestehen, durchaus analoge Veränderungen in der Nase an der vorderen Muschel hervorgerufen werden können.

Ueber die Histologie der menschlichen Ozaena ist nur sehr wenig bekannt geworden. Der spezialistischen Literatur entnehme ich die Angaben von Cordes und Cholewa, die bei einer Anzahl von Ozaenafällen

Untersuchungen des der Nase operativ entnommenen Materiales ausführten. Es zeigte sich, dass bei den Ozaenafällen regelmässig eine mehr oder minder ausgedehnte Metaplasie des Zylinderepithels in Plattenepithel mit Neigung zu Verhornung auftritt, dass die Schleimhaut häufig Rundzelleninfiltrate zeigt, unter denen Plasma- und Mastzellen sich finden. Die Verfettung der Epithelien will der Verfasser als nicht charakteristisch für Ozaena angesehen wissen. Bemerkenswert sind seine Angaben über die Veränderung des Knochens: der Knochen zeigt an der unteren Muschel eine starke Reduktion, an dem noch vorhandenen Knochen liess sich ein starkes Missverhältnis zwischen Apposition und Resorption zu ungunsten der ersteren feststellen. Das heisst also, die Vorgänge des Abbaues überwiegen die der Erneuerung des Knochens. Die Resorption erfolgte unter dem Bilde der lakunären Arrosion mit Bildung Howship'scher Lakunen und dem Auftreten zahlreicher Osteoklasten.

Oppikofer fand unter 200 von ihm ausgeführten Nasensektionen 5 Fälle von Ozaena. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, dass der Befund von Plattenepithelmetaplasie bei Ozaena ein regelmässiger ist, aber für Ozaena kein Charakteristikum darstellt. Kleinzellige Infiltration konnte auch Oppikofer nachweisen, ebenso eine Vermehrung des Bindegewebes. Als neu stellte er eine mehr oder minder erhebliche Verminderung der sonst in der menschlichen unteren Muschel zahlreichen Schleimdrüsen fest. Die Epithelmetaplasie fand sich in annähernd gleichem Umfange auf den unteren wie auf den mittleren Muscheln.

Menschliches Material hat mir nicht zur Verfügung gestanden, da ich mich nicht entschliessen konnte, aus den Ozaenanasen solches auf operativem Wege zu entfernen. Nur die Ozaenaborken meiner Patienten habe ich einer histologischen Untersuchung unterworfen, worüber an anderer Stelle noch berichtet werden soll. Es liess sich jedenfalls feststellen, dass die Ozaenaborke der menschlichen Nase einen gewissen Aufbau resp. eine Schichtung aufweist, bei der Schleimschichten mit Eiterschichten und Epithelmembranen abwechseln. Das Epithel konnte in einzelnen Fällen mit Sicherheit als Plattenepithel, das allerdings in einzelnen Abschnitten nekrotisch war, nachgewiesen werden. Diese Borken waren jedenfalls insoweit durchaus charakteristisch, dass sie sich von einem gewöhnlichen eitrigen Exsudat im Schnitt ohne weiteres unterscheiden liessen.

Bei allen Kaninchen aber war das in den erkrankten Nasen vorgefundene Sekret eben reiner Eiter, der ausser polynukleären Leukozyten, Lymphozyten und vereinzelte isolierte Epithelzellen enthielt, aber keinerlei Schichtung erkennen liess, so dass mit Sicherheit behauptet werden kann, dass hier von einer Borkenbildung gar keine Rede war. Dass das bei den Kaninchen herausgeflossene Sekret unter Umständen an den Haaren hängen bleibt, diese zur Verklebung bringt und dadurch bei Eintrocknung schliesslich ein borkenähnliches Aussehen gewinnt, ist eine Sache für sich, die mit einer Borkenbildung in der Nase nichts zu tun hat. Der Knochenschwund bei der menschlichen Ozaena erfolgt nach Cordes und Cholewa

unter dem Bilde der lakunären Arrosion in langsamer, äusserst chronischer Weise und es gehen den allerdings überwiegenden Resorptionsvorgängen solche der Regeneration parallel. Das knöcherne Gerüst der Kaninchenmuschel stellt vor allem beim jungen Tier offenbar ein äusserst labiles Gebilde dar, das infektiösen Insulten gegenüber eine sehr geringe Widerstandsfähigkeit zu besitzen scheint und unter gewissen Voraussetzungen einer ausserordentlich raschen Auflösung anheimfällt. Ein analoger Vorgang aus der Pathologie der menschlichen unteren Muschel ist mir nicht bekannt.

Der Vergleich der normalen Histologie der menschlichen unteren und der vorderen Muschel des Kaninchens zeigt, dass die zahlreichen Schleimdrüsen der Muschel des Menschen in der Kaninchenmuschel vollständig fehlen. Ein immerhin recht bemerkenswerter und weitgehender Unterschied. Ich erinnere ausserdem daran, dass mir der Nachweis elastischer Fasern in der Schleimhaut der vorderen Muschel des Kaninchens nicht gelungen ist.

Der Vergleich meiner Befunde bei Fall E W V, einer durch den Hofer'schen Perezstamm „V“ erzeugten eitrigen Rhinitis und konsekutiver Atrophie der vorderen Muschel mit den histologischen Bildern der mir von Hofer zwecks mikroskopischer Untersuchung zur Verfügung gestellten anatomischen Präparate, ergibt also eine vollkommene Uebereinstimmung. Hier wie dort durch den Perez-Bazillus hervorgerufen ein eitriger Katarrh mit Einschmelzung des knöchernen Gerüsts der vorderen Muschel.

Einen ebenfalls durchaus analogen Befund zeigt der Fall 106. Der Erreger der eitrigen Rhinitis mit Schwund des knöchernen Muschelgerüsts war in diesem Falle ein Bazillus, der dem echten Perez-Hofer'schen Ozaenabazillus kulturell zwar sehr nahe steht, mit ihm aber doch wohl nicht ganz identisch ist, und ungefähr zwischen ihn und dem Abel-Löwenberg'schen zu klassifizieren sein dürfte. Da keine Nachprüfung mit agglutinierendem Serum vorliegt, ist über diese Frage eine endgültige Entscheidung zunächst nicht zu treffen. Selbst wenn aber auch dieser Erreger ein echter Perez-Hofer-Ozaenabazillus sein sollte, so wäre damit nichts geändert an der Tatsache, dass (cf. Fall 11) auch der Kolibazillus und der *Bacillus pyogenes bovis* in der Nase des Kaninchens an der vorderen Muschel eine Veränderung hervorruft, die auch histologisch durchaus mit der durch den Perez-Bazillus hervorgerufenen übereinstimmt.

Damit ist der Beweis erbracht, dass die durch den Perez-Bazillus in der Nase des Kaninchens an der vorderen Muschel hervorgerufenen Veränderungen keine spezifischen sind. Der zur Atrophie der Muschel führende Schwund des Knochengerüsts der vorderen Muschel verläuft in einer Form, die sich prinzipiell von der durch Cordes bei menschlicher Ozaena beobachteten unterscheidet. Der Umstand, dass die durch den Perez-Hofer-Bazillus in der Nase des Kaninchens erzeugte eitrige Entzündung weder zur Borkenbildung noch zur Entstehung

von Fötör führt, sind weitere Beweise, dass diese Nasenerkrankungen mit der genuinen Ozaena des Menschen durchaus nichts zu tun hat.

Der Vergleich der normalen Histologie der unteren Muschel des Menschen mit der der vorderen des Kaninchens zeigt insbesondere hinsichtlich des Vorhandenseins und Fehlens der Schleimdrüsen so grosse Unterschiede, dass schon aus diesem Grunde das Kaninchen als Versuchstier ungeeignet erscheint.

Schlussfolgerungen.

Das Ergebnis meiner Untersuchungen kann in folgenden Sätzen zusammengefasst werden:

1. Durch die von Hofer hergestellte polyvalente Vakzine des Coccobacillus foetidus ozaenae Perez kann bei genuiner Ozaena des Menschen mehr oder minder weitgehende Besserung erzielt werden. Gleiche Erfolge lassen sich aber auch mit anderer Vakzine, speziell mit Friedländer-Vakzine hervorrufen. Eine Tatsache, die im Einklang mit den Behandlungsergebnissen zahlreicher anderer Vakzineapplikationen bei genuiner Ozaena steht, und gegen eine spezifische Wirkung der Hofer'schen Vakzine spricht.

2. Beim Kaninchen kann unter Umständen der Perez-Hofer-Bazillus einen eitrigen Katarrh der Nase mit Atrophie der vorderen Muschel erzeugen. Das Charakteristikum dieser Atrophie ist der primäre Schwund des knöchernen Gerüsts der vorderen Muschel. Durchaus die gleichen Veränderungen werden aber auch durch andere Eitererreger, zum mindesten durch den Kolibazillus und den Bacillus pyogenes bovis hervorgerufen. Diese durch den Perez-Bazillus verursachte Nasenerkrankung hat mit der genuinen Ozaena des Menschen nichts zu tun, denn es fehlen ihr auch deren Kardinalsymptome, Fötör und Borkenbildung.

3. Das Kaninchen ist an sich wegen des von der menschlichen unteren Muschel verschiedenen Aufbaues seiner vorderen Nasenmuschel als Versuchstier nicht geeignet.

Nachtrag.

Erst nach Einsendung der vorliegenden Arbeit an die Redaktion erschien im Heft 1 des 31. Bandes dieser Zeitschrift eine Veröffentlichung von Hofer, in der die Arbeiten von Oppikofer und Burckhardt, Neufeld und Salomonsen besprochen sind. Hofer meint darin unter Hinweis auf seine Erörterungen über den theoretischen Teil meiner Untersuchungen — die ihm aus dem Referat in der Deutschen medizinischen Wochenschrift 1917, Nr. 9, bekannt waren — mit einer weiteren Auseinandersetzung zurückhalten zu dürfen. Ich kann dieser Auffassung in Hinblick auf meine experimentellen Ergebnisse, die eindeutig bewiesen haben, dass die Atrophie der vorderen Muschel des Kaninchens bei eitrigen Prozessen in der Nase nicht auf einer spezifischen Wirkung des Perez-Bazillus beruht, durchaus nicht beistimmen.

Literaturverzeichnis.

1. Abel u. Hallwachs, Die Kapselbazillen. Kolle-Wassermann. Bd. 6. 1913. S. 535.
2. Alexander, A., Alte Hypothesen in neuer Form. Arch. f. Laryngol. u. Rhinol. Bd. 22. S. 260.
3. Derselbe, Zentralbl. f. Laryngol. 1912. Bd. 28. S. 2.
4. Allen, Die Vakzinetherapie. Dresden u. Leipzig 1914.
5. Belfanti u. Della Vedova, Referiert Zentralbl. f. Bakteriologie. Bd. 18.
6. Burckhardt u. Oppikofer, Arch. f. Laryngol. Bd. 30. H. 1.
7. Cobb u. Nagle, Zit. nach Allen.
8. Cordes u. Cholewa, Arch. f. Laryngol. Bd. 8.
9. Greif, Experimentelle Untersuchungen über Ozaena. Caposis lekaruv ceskych. 1913. 51. Referiert Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1914. Bd. 12. S. 113.
10. Derselbe, Die Infektionstheorie der Ozaena mit Bezug auf die Befunde von Perez. V. Kongr. tschech. Naturforscher u. Aerzte 1914. Referiert Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1914. Bd. 12. S. 425 u. Zentralbl. f. Laryngol. 1914. Bd. 30. S. 507.
11. Gruenwald u. Waldmann, Studien über den bakteriellen Anteil an der Produktion des Ozaena-Syndroms. Zentralbl. f. Bakteriologie. 1911. Bd. 60. S. 337.
12. Hasslauer, Die Aetiologie der Ozaena. Sammelreferat. Zentralbl. f. Bakteriologie. 1904. Bd. 34. S. 353.
13. Hajek, Diskussionsbemerkung zum Vortrag von Hofer und Kofler. Wien. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 28. S. 893.
14. Hofer, Die Behandlung der Ozaena mit Impfung. Sitzg. d. Berlin. laryngol. Ges., 14. Nov. 1913.
15. Derselbe, Die Beziehungen des *Bazillus Perez* zur genuinen Ozaena. Zur Frage der Aetiologie der Stinknase. Wien. klin. Wochenschr. 1913. S. 1011.
16. Hofer u. Kofler, Bisherige Ergebnisse einer neuen Vakzinetherapie bei Ozaena (*Coccobacillus foetidus ozaenae* Perez). Wien. klin. Wochenschr. 1913. S. 1699.
17. Hofer, Zur Frage nach der Aetiologie der genuinen Ozaena. Berlin. klin. Wochenschr. 1913. S. 2413.
18. Derselbe, Die Theorien der Ozaena. Referiert Zentralbl. f. Laryngol. 1913. Bd. 29. S. 423.
19. Hofer u. Kofler, Weitere Mitteilungen über die Ergebnisse der Vakzinationstherapie bei genuiner Ozaena, mit einer aus dem *Coccobacillus foetidus ozaenae* Perez hergestellten Vakzine. Arch. f. Laryngol. 1914. Bd. 29. S. 1.
20. Dieselben, Ueber Behandlungserfolg und Dauerheilung durch Vakzinationstherapie bei genuiner Ozaena. (Diskussion!) Wien. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 28. S. 893.
21. Dieselben, Ueber Behandlungserfolg und Dauerheilung der genuinen Ozaena durch Vakzination. Wien. klin. Wochenschr. 1916. Nr. 37. S. 1161.
22. Kuester, E., Kolle-Wassermann. Bd. 6.
23. Lautmann, Ist die genuine Ozaena eine Infektionskrankheit? Zeitschr. f. Laryngol. 1909. Bd. 1. S. 421.
24. Lermoyez, La contagion de l'ozone. Berlin. klin. Wochenschr. 1906. S. 1509.

25. Mosher and Kerr, Boston medical and surgical journal. 1909. Zitiert nach Allen.
26. Neufeld, L., Arch. f. Laryngol. Bd. 30. H. 3.
27. Oppikofer, Arch. f. Laryngol. Bd. 19.
28. Page, Journal of Medical Research. 1912. Zitiert nach Allen.
29. Perez, Recherches sur la bactériologie de l'ozène. Ann. de l'inst. Pasteur. 1899. T. 13. p. 937.
30. Derselbe, Bacteriology of ozena. Journ. Amer. Med. Assoc. 24. Febr. 1900. Referiert Zentralbl. f. Laryngol. 1901. Bd. 17. S. 72.
31. Derselbe, Bactériologie de l'ozène. Étiologie et prophylaxie. Ann. de l'inst. Pasteur. T. 15. p. 409.
32. Derselbe, L'ozène. Bactériologie, étiologie, prophylaxie. Buenos-Aires. 1901.
33. Derselbe, État actuel de la question „ozène“. Annales des maladies de l'oreille. 1907. T. 33. p. 532.
34. Derselbe, Bakteriologie, Aetiologie und Prophylaxe der Ozaena. Société Paris de Laryngol. 10. Jan. 1908. Referiert Zentralbl. f. Laryngol. 1909. Bd. 25. S. 98.
35. Derselbe, Bakteriologie, Aetiologie und Prophylaxe der Ozaena. Ann. des maladies de l'oreille. 1908. p. 18.
36. Derselbe, Vortrag in der ungarischen Sektion des internationalen Komitees für die Ozaena-Sammelforschung in Budapest. 1. Juli 1913. Refer. Zentralbl. f. Laryngol. 1913. Bd. 29. S. 424.
37. Derselbe, Die Ozaena, eine infektiöse und kontagiöse Krankheit. Vortrag, gehalten am 14. November 1913 in der Berliner laryngol. Gesellsch. Berlin. klin. Wochenschr. 1913. Nr. 52. S. 2411.
38. Pes u. Gradenigo, Zitiert nach Hasslauer.
39. Reitter, H., Vakzinetherapie und Vakzinediagnostik. Stuttgart 1913.
40. Safranek, Ueber die Aetiologie und Vakzinationstherapie der genuinen Ozaena. Medizin. Klinik. 1914.
41. Salomonsen, K., Arch. f. Laryngol. Bd. 30. H. 3.
42. Sforza u. Rizzuti, Referiert Zentralbl. f. Bakteriologie. 1908. Bd. 44. S. 282. (Referate.)
43. Slavttscheff, Zitiert nach Burckhardt u. Oppikofer.
44. Skillern u. Burvill-Holmes, Zitiert nach Allen.
45. Turner, L., Notes on fifty cases of nasal discharge, treated with vaccines. 17. internat. congress of med. London 1913. 15. Sect. Rhinology and Laryngology.
46. Amersbach, K., Ueber die ätiologische und therapeutische Bedeutung des *Coccobacillus foetidus ozaenae* Perez. Deutsche med. Wochenschr. 1907. Nr. 7 u. 9.
47. Königsfeld, H., Bakteriologische Untersuchungen bei Ozaena. Deutsche med. Wochenschr. 1907. Nr. 7 u. 8.

Erklärung der Abbildungen auf Tafeln I und II.

Tafel I.¹⁾

- Figur 1. Normale vordere Muschel. Querschnitt. Färbung nach van Gieson. Leitz Obj. 3, Okular 1. Es findet sich eine reichliche Verzweigung der Schleimhautfalten, eine normale Schleimhaut mit mässiger Füllung der Gefässe, intaktes Knochengerüst, das in den Falten bis in die äussersten Verzweigungen hineinreicht. Zwischen den Falten keinerlei Sekret. Die Muschel füllt den ganzen zugehörigen Raum zwischen Septum und lateraler Nasenwand aus (Septum nicht im Schnitt).
- Figur 2. Fall 1664, Präparat von Dr. Hofer-Wien. Färbung nach van Gieson (Präparat sehr schwer färbbar). Leitz Obj. 3, Okular 1. Die Muschel füllt nur einen geringen Bruchteil des Raumes zwischen Septum und lateraler Nasenwand aus. Die einzelnen Falten sind sowohl an Zahl als an Umfang reduziert, dicht zusammengedrängt und zeigen nur mehr verhältnismässig geringe Reste eines knöchernen Gerüsts. Zwischen den Falten geringe Menge von Sekret. Im übrigen Einzelheiten nicht zu erkennen.

Tafel II.

- Figur 3. Fall EWV. Färbung nach van Gieson. Leitz Obj. 3, Okular 1. Die Muschel füllt den Raum zwischen der lateralen Nasenwand und dem Septum nicht aus. Die mässig zahlreichen Falten sind ziemlich dick, zum Teil auch kurz, das knöcherne Gerüst ist stark reduziert, fehlt in zahlreichen Falten auch in beiden Stämmen. In mehreren Faltenenden erkennt man an Stelle des vollständig geschwundenen (roten) Knochens, schwarzgefärbte Kernanhäufungen. Zwischen den Faltenverzweigungen und zwischen Muschel und lateraler Nasenwand reichlich eitriges Exsudat.
- Figur 4. Fall 106. Färbung nach van Gieson. Leitz Obj. 3, Okular 1. Die Muschel füllt den Raum zwischen Septum und Nasenwand nicht vollständig aus. Wenig zahlreiche kurze, plumpe Falten. Das Knochengerüst bis auf geringe Reste geschwunden, an Stelle des geschwundenen Knochens in mehreren Faltenenden (schwarzgefärbte) Kernanhäufungen. In der Umgebung der Falten ziemlich reichliches Exsudat. Durch starke Gefässfüllung (Inhalt der Gefässe ausgefallen) und eine gewisse Sukkulenz des Gewebes ist ein stärkeres Kollabieren der Muschel verhindert.
- Figur 5. Fall 11. Färbung nach van Gieson. Leitz Obj. 3, Okular 1. Die grössere obere Hälfte der Muschel zeigt normale schlanke, reichlich verzweigte Falten, die ein intaktes Knochengerüst enthalten. In der Umgebung dieser Falten kein Exsudat. Die Falten des unteren Abschnittes der Muschel zeigen Verkürzung, Verdickung, Hyperämie. Das knöcherner Gerüst zum Teil vollkommen geschwunden, zum Teil in Auflösung begriffen. An Stelle des geschwundenen (roten) Knochens (schwarze) Kernanhäufungen. In der Umgebung dieser Falten reichlich eitriges Exsudat. (Nasale Infektion mit Kolibazillus.)

1) Durch ein Versehen bei der Reproduktion der Abbildungen ist Figur 1 um 180° gedreht worden.

XI.

Ueber den augenblicklichen Stand der Ozaenafrage.¹⁾

Von

A. Kuttner.

Jeder Versuch, in einem grösseren Kreise eine Verständigung über die Ozaena herbeizuführen, muss damit beginnen, dieses Krankheitsbild klinisch und ätiologisch so scharf als möglich zu umgrenzen. So lange der Name „Ozaena“ einen Sammelbegriff darstellt, in den man Krankheitsprozesse verschiedenster Art und verschiedensten Ursprunges auf Grund eines einzigen Symptoms zusammenwirft, ist eine Klärung ausgeschlossen. Schon diese primitive Forderung stösst aber auf mannigfache Schwierigkeiten.

Der Name „Ozaena“ ist uralt; er bedeutet soviel wie Stinknase und diente jahrhundertlang als diagnostische Etikette für alle, einen üblen Geruch hervorrufenden Nasenkrankheiten.

Diese eigentümliche Art der Klassifizierung, bei welcher der Nase die diagnostische Entscheidung übertragen wird, erklärt sich dadurch, dass in jenen Zeiten das Naseninnere dem Auge noch ganz verschlossen war. So hielt man sich, mangels jeder anderen Unterscheidungsmöglichkeit, an den das ganze Krankheitsbild formal beherrschenden aufdringlichen Fötor als kritisches Merkmal. Aber diese Art der Differenzierung war natürlich nur ein Notbehelf, dessen Unhaltbarkeit in dem Augenblick, in dem der Nasenspiegel dem Auge den Weg in die Tiefe der Nasenhöhle eröffnete, klar zu Tage trat. Jetzt erst konnte man daran gehen, das bisherige Durcheinander zu entwirren, und folgerichtig begann man damit, zuerst einmal das klinische Krankheitsbild der Ozaena zu umgrenzen. Nach langem Hin und Her einigte man sich, dass nur diejenigen chronischen Nasenkrankheiten hierher gerechnet werden sollten, die neben dem Fötor auch Borkenbildung und Atrophie der Schleimhaut aufwiesen.

Bald aber erkannte man, dass auch mit dieser Abgrenzung nicht viel gewonnen war. Denn war auch das klinische Bild der Ozaena nunmehr ein einheitlicheres, so war doch die Aetiologie der diesen Symptomenkomplex aufweisenden Fälle nichts weniger als eine einheitliche, da ja Krankheitsprozesse der verschiedensten Art genau die gleichen klinischen Erscheinungen, Fötor, Borkenbildung und Atrophie, hervorrufen. So be-

1) Referat, gehalten in der Laryngologischen Gesellschaft zu Berlin am 26. Januar 1917.

mühte man sich nun, dem Zuge der Zeit entsprechend, weiter, von der wenig besagenden und irreführenden symptomatischen Einteilung loszukommen und eine Scheidung auf ätiologischer Grundlage durchzuführen. Man registrierte ozaenöse Erkrankungen bei Fremdkörpern, bei syphilitischen, bei tuberkulösen und lupösen Affektionen der Nase, bei Rotz, bei Nebenhöhlenerkrankungen und nach operativen Eingriffen. Aber nach Ausschaltung all dieser Fälle, die man unter dem Namen „Herderkrankungen“ zusammenfasste, war noch eine grosse Gruppe übrig, deren Aetiologie trotz aller Bemühungen dunkel blieb, und diese bezeichnete man im Gegensatz zu der Ozaena syphilitica, tuberculosa usw. als *Ozaena vera seu genuina*.

Noch verwickelter wurde das Problem, als sich herausstellte, dass es in der Luftröhre eine ganz gleiche, nur auf sie beschränkte Erkrankung gibt. Diese ebenfalls ätiologisch dunkle, ebenfalls chronische, nicht ulzeröse, ebenfalls mit Atrophie, Borkenbildung und Fötör einhergehende Erkrankung der Trachea bei gesunder Nase, gesundem Hals und Kehlkopf bezeichnete man als *Ozaena trachealis genuina*.

Von den zahlreichen Hypothesen, welche die Ozaena chemisch, histologisch oder bakteriologisch, als konstitutionelle Erkrankung oder als Folge einer mangelhaften Anlage zu erklären versuchten, hat fast jede einzige in dieser oder jener Beziehung klärend gewirkt, aber keine brachte eine wirklich befriedigende Lösung des Rätsels, keine konnte sich allgemeine Anerkennung erringen. Ich skizziere kurz die wichtigsten dieser Erklärungsversuche.

Die Ursache des Fötörs glaubten H. Krause und nach ihm Habermann auf eine fettige Degeneration der Drüsenepithelien und der Infiltrationszellen, die zusammen mit den abgestossenen Plattenepithelien in Zersetzung übergehen, zurückführen zu können. Aber Nachuntersuchungen zeigten, dass die gleiche fettige Degeneration sich auch bei anderen, nicht ozaenösen Nasenerkrankungen findet, während sie manchmal bei reiner Ozaena fehlt. E. Fränkel konnte bei einigen Fällen einen auffallenden Schwund der Bowman'schen Drüsen feststellen und glaubte, dass der Ausfall des Sekretes dieser Drüsen erst die Fäulnisbakterien in den Stand setze, die den typischen Ozaenagestank bedingende Zersetzung in die Wege zu leiten. Gegen diese Annahme spricht, wie Zarniko betont, das Vorkommen einer ganz isolierten Ozaena trachealis bei gesunder Nase.

Schuchhardt macht die Umwandlung des Zylinderepithels in verhorntes Plattenepithel für den Ozaenagestank verantwortlich, da ja auch an anderen Körperstellen die Zersetzung von Hornsubstanz (Schweissfüsse, Präputial- und Achseldrüsensekret, Cholesteatom) ähnliche widerliche Gerüche hervorruft. Zu ähnlichen Schlüssen kommt Seifert, der bei nicht fötider Atrophie der Nasenschleimhaut keine Metaplasie nachweisen konnte. Demgegenüber steht wieder eine Mitteilung von E. Fränkel, der in einem genau untersuchten Ozaenafall nirgends Plattenepithel fand, während es bei anderen, nicht ozaenösen Nasenerkrankungen in grösserer Ausdehnung gefunden wurde.

Die auffallende Weite der ozaenösen Nasenhöhle soll nach Zufall auf einer angeborenen, rudimentären Entwicklung der Muscheln, nach Cordes und Cholewa auf einer primären Einschmelzung des knöchernen Gerüsts beruhen. Die Erfahrung lehrt aber, dass die regressiven Veränderungen der Nasenschleimhaut das Primäre sind. Walb meint, dass der dauernde Druck der Ozaenaborken erst die darunter liegende Schleimhaut und dann allmählich auch den knöchernen Stützapparat zur Atrophie bringt. Damit stimmt nun wieder nicht, dass die regressiven Veränderungen in der Regel in der Gegend der unteren Muscheln, die am wenigsten unter dem Druck der Borken leiden, am stärksten entwickelt sind. Andere wieder glauben, dass sich die Schleimhaut aus einem ursprünglich hyperplastischen Vorstadium durch bindegewebige Umwandlung der Infiltrationszellen, durch Schwund von Drüsen und Gefässen in ein bindegewebiges atrophisches Gewebe umwandle, ähnlich wie es bei der Xerosis conjunctivae der Fall ist. (H. Krause.)

Die Eintrocknung des Sekretes, die Borkenbildung wird auf die Weite der Nasenhöhle zurückgeführt. Der Zutritt grösserer Luftmassen, ihr langes Verweilen in der weiten Nasenhöhle sollen die Eintrocknung und Zersetzung des Sekretes bedingen.

Hopmann wies durch zahlreiche Messungen nach, dass bei reiner Ozaena das Septum im Sagittaldurchmesser nicht unerheblich kürzer und der Nasenrachen, in der gleichen Richtung gemessen, entsprechend länger sei als der Regel entspricht. Er sieht hierin eine angeborene Bildungsanlage, beziehungsweise eine Wachstumsstörung, die sich wahrscheinlich auch bei den übrigen Teilen des knöchernen Nasengerüsts, insbesondere bei den Muschelknochen, vorfinden dürfte. In dieser mangelhaften Entwicklung des Nasenskeletts vermutet er die Grundlage der Ozaena.

Siebenmann sieht in der von Hopmann festgestellten relativen Kürze des Septums eine Teilerscheinung des Breitgesichtstypus (Chamäprospie), der gewöhnlich durch eine relativ grosse Weite der Nasenhöhle ausgezeichnet sei. Diese aussergewöhnliche Weite zusammen mit einer angeborenen Epithelmetaplasie betrachte er als die Basis der Ozaena.

Zarniko glaubt, im Hinblick auf die Tatsache, dass es eine isolierte Ozaena der Luftröhre, bei ganz gesunder Nase, bei ganz gesundem Rachen und Kehlkopf gibt, dass die Weite der Nasenhöhle und die Epithelmetaplasie nur sekundäre Veränderungen seien, während die wahre endogene Ursache in einer eigenartigen trophoneurotischen Veranlagung zu suchen sei. Die in ihrer Widerstandsfähigkeit geschwächte Schleimhaut reagiert auf die gegen sie eindringenden Insulte mit Metaplasie des Zylinderepithels in verhornendes Pflasterepithel, und aus der Zersetzung des von der veränderten Schleimhaut gelieferten veränderten Sekretes entstehe der spezifische Fötor, vermutlich durch Einwirkung eines ubiquitären Mikroorganismus, der in dem eigentümlich zusammengesetzten Sekret einen adäquaten Nährboden findet.

Dass zwischen Ozaena und Nebenhöhlenerkrankungen nähere Beziehungen bestehen, wurde schon früher von einzelnen Autoren, insbesondere von Michel behauptet. Wie diese Annahme dann später von Grünwald wieder aufgenommen und in voller Ausschliesslichkeit vertreten wurde, ist noch in Ihrer aller Erinnerung. Ebenso die vielen sich anschliessenden Erörterungen, deren Ergebnisse ich wohl dahin zusammenfassen darf, dass die Auffassung, die in jedem Ozaenafall die Folge einer Nebenhöhlenerkrankung sieht, sich in dieser ausschliesslichen Form nicht durchsetzen konnte. Aber es ist nicht zu verkennen, dass die Michel-Grünwald'sche Hypothese doch in manchen Beziehungen aufklärend gewirkt hat. Denn als man die Ozaenafälle klinisch und pathologisch eingehender, als das vordem geschehen war, auf einen möglichen Zusammenhang mit Nebenhöhlenerkrankungen hin ansah, stellte es sich heraus, dass ein derartiges Zusammentreffen viel häufiger war, als man bis dahin angenommen hatte. Es ergab sich, dass in der Regel die Erkrankung der Nebenhöhlen das Primäre war, öfters aber waren diese auch sekundär in Mitleidenschaft gezogen. Weiter fand man, dass die Rückbildung des ozaenösen Symptomenkomplexes durchaus nicht immer mit der Ausheilung der Nebenhöhlenerkrankung gleichen Schritt hält. Diese kann längst verschwunden sein, während Atrophie und Sekretionsanomalien in mehr oder minder störender Weise unentwegt weiter fortbestehen.

Am verheissungsvollsten von allen ätiologischen Möglichkeiten schien die Annahme einer bakteriologischen Krankheitsursache: ein spezifisches Virus hätte so schön alle schwebenden Fragen geklärt. An Mühe und Fleiss hat man es nicht fehlen lassen, aber alle Bemühungen, ich erinnere an die Arbeiten von Abel, Löwenberg, Paulsen, Klemperer und Scheier, blieben erfolglos. Jeder Mitteilung, welche die Entdeckung des spezifischen Ozaenabazillus meldete, folgte prompt die Widerlegung, und ganz kürzlich noch haben wir mit schmerzlicher Enttäuschung von der Unhaltbarkeit der so zuversichtlich klingenden Perez-Hofer'schen Angaben Kenntnis nehmen müssen¹⁾.

Zum Schluss sei noch darauf hingewiesen, dass man die Ozaena natürlich auch mit der Lues in ätiologische Verbindung gebracht hat. Störk, Sticker und Gerber wollten in ihr eine metasymphilitische Erkrankung sehen. Die Wassermann'sche Blutuntersuchung hat aber schnell die Haltlosigkeit auch dieser Annahme erwiesen.

Wollte ich mich streng darauf beschränken, nur den augenblicklichen Stand der Ozaenafrage vor Ihnen zu entwickeln, so wäre ich mit der Aufzählung der eben skizzierten Thesen und Gegenthesen am Ende meiner Aufgabe. Als Schlussfolgerung wäre nur noch hinzuzufügen: Da keine

1) Inzwischen ist eine neue Arbeit von Hofer erschienen (Arch. f. Laryng. u. Rhin. Bd. 31. H. 1), in welcher er darauf hinweist, dass es ihm in Gemeinschaft mit Kofler gelungen sei, einige typische Ozaenafälle durch Seruminjektionen restlos zu heilen.

von den bisherigen Theorien der Kritik stand gehalten hat, so gibt es zur Zeit keinen einheitlichen Standpunkt, keine herrschende Lehrmeinung über die Ozaena, die einen Anspruch oder ein Anrecht auf allgemeine Anerkennung erheben dürfte. So ist jeder Einzelne darauf angewiesen, sich auf Grund eigener, und wo diese nicht ausreicht, unter Zuhilfenahme und kritischer Verarbeitung fremder Erfahrung ein eigenes Bild von der Ozaena zurecht zu machen. Da aber Erfahrung und kritisches Vermögen durchaus individueller Natur sind, so wird das auf Grund einer solch individuellen Auslese geschaffene Bild immer nur ein überwiegend persönliches sein und nur persönliche Geltung haben. Und in der Tat, würde jeder Einzelne von uns seine Auffassung von der Ozaena ausführlich zu Protokoll geben, ich glaube, nicht zwei dieser Protokolle würden genau übereinstimmen. Da aber der Zweck dieser unserer Aussprache doch nicht nur die resignierte Feststellung einer nicht zu überbrückenden Divergenz der Meinungen sein soll, sondern da wir nach Möglichkeit eine Verständigung suchen, so scheint es mir geboten, unsere Erfahrungen Punkt für Punkt und Schritt für Schritt zu vergleichen, zu ergänzen und zu korrigieren, vielleicht, dass es auf diese Weise gelingt, eine gewisse Einheitlichkeit in der Beurteilung zu erzielen.

Ich beginne mit der Entwicklung der Ozaena. Ist es nicht in hohem Grade auffallend, dass wir über ihre ersten Anfänge so mangelhaft unterrichtet sind? Jeder von uns hat Hunderte von Ozaenakranken gesehen, aber immer sind es vollausgebildete Krankheitsbilder auf der Höhe ihrer Entwicklung, die uns zu Gesicht kommen. Ebenso bemerkenswert ist es, dass Ozaenaerkrankungen bei Kindern unter 10 Jahren so überaus selten sind. Was ich an solchen Fällen bei Kindern dieses Alters gesehen habe, stellte sich bei genauem Zusehen immer als Herderkrankungen infolge von angeborener Syphilis oder von Nebenhöhlenerkrankung heraus.

Ebenso ungeklärt ist die Frage, weshalb die genuine Ozaena so überwiegend häufig beim weiblichen Geschlecht und in den minder bemittelten Volksklassen auftritt und ob es eine einseitige typische Erkrankung gibt. Ich selbst bin bei einseitigem Auftreten ozaenöser Symptome immer sehr skeptisch, besonders wenn sie mit Polypenbildung kombiniert sind. Eine genuine Ozaena mit Polypen habe ich noch nie gesehen.

Ueber den Beginn ihres Leiden befragt, geben die Kranken, selbst die gebildeten, immer nur die recht vage Auskunft, dass sie schon von Kindheit an häufig an Schnupfen gelitten haben, dass die Zwischenräume zwischen den einzelnen Anfällen immer kürzer geworden seien, bis der Schnupfen schliesslich zum Dauerzustand wurde. Das Nasensekret, ursprünglich flüssig, sei allmählich zäher, fester und schliesslich krustenartig geworden. Zum vollen Bewusstsein ihres Leidens kommen sie gewöhnlich erst, wenn sich ein übler Geruch einstellt, der Anfangs nur zeitweise auftritt, bald aber die Szene dauernd beherrscht. Aus alledem möchte ich folgern, dass der Ozaena ein Prodromalstadium vorausgeht, das zu Klagen irgend welcher Art noch keine Veranlassung gibt. Denn

wäre es mit Beschwerden verbunden, so würde sich unser Grossstadtpublikum, das sich bei jeder, auch nur eingebildeten Störung seines Wohlbefindens schnell ärztliche Hilfe zu verschaffen weiss, ganz gewiss rechtzeitig melden, so dass eine Kontinuität der Beobachtung vom Anfang der Erkrankung bis zu ihrer vollen Höhe nicht so überaus selten wäre. Wir müssen also annehmen, dass das Anfangsstadium der Ozaena keinerlei auffallende Symptome aufweist und dass es sich von den so häufigen chronisch-nasalen Reizzuständen im Kindesalter in keiner Weise unterscheidet. Ob diese bei der Ozaena in diesem Stadium, wie behauptet wird, stets hyperplastischer Natur sein müssen, lasse ich dahingestellt, dass sie es sehr häufig sind, scheint mir nach Mitteilung der Kranken sicher zu sein.

Weshalb sich nun aus diesem indifferenten Prodromal- oder Initialstadium gewisse Fälle zur Ozaena entwickeln, während so viele andere von diesen nicht zu unterscheidende Kinderrhinitiden mit und ohne therapeutische Beeinflussung später spurlos verschwinden, mit anderen Worten, ob die Ozaena schon von vornherein als solche angelegt ist und jahrelang latent bleibt, oder ob sie nur einen besonderen Ausgang eines nicht spezifischen Prozesses darstellt, darauf komme ich noch zurück.

Ueber den Ausgang der Ozaena sind wir kaum besser unterrichtet, wie über ihren Beginn. In der Literatur findet sich wiederholentlich die Angabe, dass im späteren Lebensalter, das dürfte etwa heissen in der Rückbildungsperiode, Gestank und Borkenbildung allmählich verschwinden. Hiermit stimmt meine Erfahrung überein. Ich habe bei alten Leuten Atrophie der Nasenschleimhäute sehr häufig, eine typische Ozaena noch nie gesehen. Wie diese Selbstheilung bei einer Erkrankung, gegen die unsere bisherige Therapie, abgesehen von symptomatischen Besserungen, so machtlos ist, zustande kommt, darüber sind wir vollkommen im Unklaren.

Ich komme zur Besprechung der viel erörterten Frage, welche Bedeutung die Weite der Nasenhöhle für die Ozaena hat? Wir haben schon erwähnt, das Zaufal, Hopmann, Siebenmann und andere in einer abnormen Weite die Grundursache der Ozaena vermutet haben. Diese Annahme hat sich nicht aufrecht erhalten lassen. Denn Zuckerkandl hat gezeigt, dass es eine angeborene, rudimentäre Entwicklung der Nasenmuschel im Zaufal'schen Sinne nicht gibt, und die dem Breitgesicht eigentümliche Nasenform mit ihren weiteren Höhlen kann nicht das Entscheidende sein, da sich die Ozaena auch oft genug bei Langgesichtern mit engen Nasenhöhlen findet, und da, wie die tägliche Erfahrung lehrt, bei Ozaenakranken, deren beide Nasenhöhlen ein ungleiches Lumen zeigen, die engere nicht weniger stark erkrankt zu sein pflegt. Kann somit eine abnorme Weite der Nasenhöhle auch nicht die Grundursache der Ozaena sein, so ist doch unzweifelhaft die Nasenhöhle bei jeder vollausgebildeten Ozaena abnorm weit oder richtiger gesagt, relativ, d. h. an ihrem ursprünglichen Zustand gemessen, erweitert. Diese Erweiterung der Nasen-

höhle ist aber sekundär, sie ist die Folge des allmählich immer stärker werdenden Schwundes der Schleimhaut, des submukösen Gewebes, insbesondere der Schwellkörper, zu der sich schliesslich, nach meiner Erfahrung stets sekundär, eine Atrophie des knöchernen Gerüsts hinzugesellt. Kann ich somit die abnorme Weite der Nasenhöhle auch nicht als Vorbedingung, sondern nur als Begleiterscheinung der Ozaena gelten lassen, so scheint es mir doch durchaus wahrscheinlich, dass sie, einmal etabliert, nun ihrerseits wieder im *circulus vitiosus* manche der subjektiven und objektiven Ozaenaerscheinungen unterstreicht und verstärkt. Sehen wir doch bei jeder starken Erweiterung der Nasenhöhle, mag sie wie immer zustande gekommen sein, ganz ähnliche, wenn auch nicht ebenso starke Beschwerden. Ein typisches Beispiel bilden die vielen postoperativen Erweiterungen. Ich sah einen Patienten, dem man seines Asthmas wegen die Nase im wahrsten Sinne ausgeräumt hatte. Von dem Septum stand nur noch ein Rest, so dass beide Nasenhöhlen einen grossen Hohlraum bildeten; die unteren Muscheln waren eben noch angedeutet, von den mittleren waren nur noch dünne, schmale Leistchen übrig geblieben. Die ganze Höhle war mit einer blassen, atrophischen, leicht zerreisslichen Membran, die kaum noch den Eindruck einer Schleimhaut machte, ausgekleidet. Diese war mit einer grau-weissen, dünnen Schicht eingetrockneten Sekretes bedeckt. Fötor bestand niemals. Aus dieser und ähnlichen Beobachtungen ersehen wir, dass eine stärkere Erweiterung der Nasenhöhle für sich allein schon genügt, um regressive Veränderungen der Schleimhaut und ihres Drüsenapparates herbeizuführen. Wir sehen aber andererseits, dass auch eine so enorme Erweiterung und ein so hochgradiger Schwund der Schleimhaut, wie in diesem Falle, nicht genügen, um typische Ozaenakrusten und typischen Ozaenagestank hervorzurufen.

Wenn es aber nicht die abnorme Weite der Nasenhöhle ist, welches ist das ätiologische Moment der Ozaena vera? Wo ist es zu suchen? Da, wie schon erwähnt, von den bisherigen Erklärungsversuchen kein einziger allgemeine Anerkennung gefunden hat, so müssen wir, bis eine bessere Erkenntnis heranreift, uns wohl oder übel mit dem Notbehelf einer vorläufigen Arbeitshypothese abfinden, d. h. mit einer Hypothese, die zwar keinen Anspruch darauf erhebt, des Rätsels letzte Lösung zu bringen, die aber den zu deutenden Tatsachen gerecht wird und den Boden für eine weitere Forschung vorbereitet. Zu einer solchen werden wir am ehesten kommen, wenn wir unsere Erörterung mit einer kritischen Betrachtung von Parallelfällen beginnen, deren Aetiologie bekannt ist, also mit den ozaenaartigen Erkrankungen bei Tuberkulose und Syphilis, bei Nebenhöhlenerkrankungen, nach operativen Eingriffen usw. Was ereignet sich bei solchen Fällen?

Nach geringfügigen Eingriffen (Abtragung einer Muschelhyperplasie, Septumkorrektur) stellen sich nennenswerte regressive Veränderungen nicht ein. Ist der Eingriff ein grösserer, wie es beispielsweise bei der Ausräumung des Siebbeins mit Verlust der mittleren Muschel oder bei einer

Abtragung der unteren Muschel bis zu ihrer Anheftungsstelle der Fall ist, dann sehen wir nach der Ausheilung die Schleimhaut in der nächsten Umgebung der Operationsstelle in der Regel atrophisch, blass, trocken. Nach noch umfangreicheren Operationen im Naseninnern nimmt, wie ich eben an einem typischen Beispiel gezeigt habe, der Schwund der Schleimhaut und des knöchernen Gerüsts grössere Dimensionen an und das Sekret zeigt eine auffallende Neigung zur Eintrocknung. Die Erfahrung lehrt also, dass chirurgische Eingriffe in der Nase, trotz der hier herrschenden günstigen Zirkulationsverhältnisse, Ernährungsstörungen in der Schleimhaut und in dem knöchernen Gerüst hervorrufen. Diese sind bei kleineren Eingriffen zirkumskript, bei grösseren greifen sie über den Operationsbezirk hinaus und werden diffus. Ganz analoge Folgezustände sehen wir bei syphilitischen und tuberkulösen Nasenerkrankungen. Ist der Krankheitsherd ein kleiner, etwa ein Gummi, ein Ulcus oder Tuberculom, so zeigt die Nasenschleimhaut nach der Ausheilung des Prozesses nichts Besonderes. Ist die Nasenerkrankung aber eine tiefgreifende oder diffuse, so bleibt auch nach der Heilung des ursprünglichen Krankheitsprozesses die Schleimhaut über diesen hinaus atrophisch, die Nasenhöhle erweitert und das Sekret krustös.

Die Einwirkung der Nebenhöhlenerkrankungen auf die Haupthöhle der Nase ist nach meinem Dafürhalten bisher immer etwas zu summarisch behandelt worden. Sie lässt sich aber nicht so generaliter mit einem Worte abtun, da die Folgezustände, welche die Nebenhöhlenerkrankung in der Haupthöhle hervorrufen, durchaus nicht einheitliche, sondern recht verschiedenartige sind. Hier wird man in Zukunft genauer differenzieren müssen. Als ersten Versuch einer präziseren Scheidung der Einzelfälle möchte ich eine Einteilung in 3 Gruppen vorschlagen. Die erste würde die recht grosse Zahl von Fällen umfassen, bei denen die Erkrankung einer Nebenhöhle in der Schleimhaut der Haupthöhle überhaupt keine regressiven Veränderungen hervorruft. Das ist meiner Erfahrung nach nicht eben selten, bei Kieferhöhleneiterungen sogar die Regel. In die zweite Gruppe möchte ich diejenigen Fälle rechnen, bei denen sich in Folge der Nebenhöhlenerkrankung in der Haupthöhle Atrophie der Schleimhaut und Eintrocknung des Sekretes, aber keine typische Borkenbildung und kein Fötör einstellen. In die dritte Gruppe würden dann alle diejenigen Fälle gehören, bei denen wir die volle Symptomentrias der Ozaena, Atrophie, Borkenbildung und Fötör, vereint finden. Die in Gruppe 2 und 3 zusammengefassten Folgeerscheinungen finden sich nach meinen Erfahrungen besonders häufig bei Erkrankungen der Stirn- und Keilbeinhöhle und der Siebbeinzellen. Nicht eben selten ist in solchen Fällen die diffuse Atrophie mit zirkumskripten hyperplastischen Wucherungen kombiniert.

Wir gehen wohl nicht fehl mit der Annahme, dass diese regressiven Veränderungen auch hier durch Ernährungsstörungen bedingt werden. Aber worauf sind sie zurückzuführen? Weshalb sind die Folgen bei den

doch generell gleichen Ursachen so verschiedenartige? Wie erklärt sich das Nebeneinander von atrophischen und hypertrophischen Vorgängen?

Nun, m. H., dass die chronische Nebenhöhlenaffektion in der Schleimhaut und in der Wandung der Höhle selbst Veränderungen irritativer und nutritiver Art hervorruft, dass auch hier aplastische und hyperplastische Vorgänge öfters unvermittelt nebeneinander vorkommen, das hat uns hundertfache Erfahrung gelehrt. Aber diese greifen durchaus nicht immer auf die Haupthöhle über, und wenn sich in dieser Veränderungen einstellen, dann sind sie durchaus nicht immer regressiver, sondern, wie die Polyposis und die derben Muschelhyperplasien bei vielen Nebenhöhlenaffektionen zeigen, oft genug ausgesprochen hyperplastischer Art. Hieraus geht hervor, dass es sich bei der Atrophie in der Haupthöhle nicht um eine einfache Fortleitung der regressiven Störungen von der Nebenhöhle her handeln kann. Wenn wir aber das kontinuierliche Uebergreifen der irritativen und nutritiven Störungen für diese Fälle ausschalten, so bleibt, soviel ich sehe, als einziges ätiologisches Moment, auf das wir die ozaenartigen Erscheinungen bei so vielen Nebenhöhlen-erkrankungen zurückführen können, nur der aus den erkrankten Höhlen stammende, die Nasenschleimhäute bald in einer geringeren, bald in grösserer Ausdehnung bespülende Eiter übrig. Welch eine grosse Schädigung solch eine lang dauernde Eiterung in den benachbarten Geweben anrichtet, das zeigen ja ungezählte einwandsfreie Beispiele. Welch tiefgreifende Entzündungserscheinungen derselbe Eiter an der Oberlippe, welch schwere Veränderungen er in der Rachen- und Kehlkopfschleimhaut hervorrufen kann, und wenn nicht die präziseste Sauberkeit waltet, stets hervorruft, das brauche ich wohl nicht erst hervorzuheben. Da nun aber die Vorgänge an der Rachenschleimhaut, die ja nur durch den Reiz des abfliessenden Naseneiters ausgelöst sein können, den intranasalen Veränderungen ganz konform sind, so ist wohl der Rückschluss gestattet, dass die Atrophie der Schleimhaut und ihres Drüsenapparates, ebenso wie die Eintrocknung des Sekretes hier wie dort auf die Einwirkung des Höhleneiters zurückzuführen sind. Da ferner im Rachen, ebenso wie im Kehlkopf eine stärkere Austrocknung durch Veränderung der Luftzirkulation bei der Borkenbildung ausgeschlossen ist, so dürfen wir folgern, dass auch in der Nase nicht die Erweiterung der Höhle, sondern eine Veränderung des Sekretes selbst infolge einer Schädigung des sezernierenden Apparates die Hauptursache der Erkrankung bildet.

Fötor tritt bei Nebenhöhlenerkrankungen, wie schon gesagt, nur bei einem Bruchteil der Fälle auf. Hier, ebenso wie bei tuberkulösen und syphilitischen Nasenaffektionen, ist er in der Regel auf Karies, auf Sequesterbildung oder Sekretverhaltung zurückzuführen. Jedenfalls spielt er in diesen Fällen nur eine nebensächliche Rolle im Vergleich zu dem das ganze Krankheitsbild beherrschenden Gestank der Ozaenakrusten. Was wissen wir von dessen Entstehung?

Bei den genuinen Ozaena ist, wie ich schon vor 20 Jahren zeigte, das frische Sekret geruchlos; der Fötör stellt sich, ob das Sekret in der Nase verweilt oder ausserhalb aufbewahrt wird, erst nach einer gewissen Zeit ein. Dahingegen wird das Sekret der nicht ozaenösen, unkomplizierten, offenen¹⁾ Naseneiterung niemals übelriechend, wenn es auch stundenlang aufbewahrt wird. Aus diesem Vergleich ergibt sich, dass der ozaenöse Gestank eine nur dieser Erkrankung eigentümliche Begleiterscheinung ist und dass er sich erst bei der allmählichen Zersetzung des Sekretes einstellt. Es bleibt aber eine offene Frage, ob das Ozaenasekret diese übelriechenden Zersetzungsprodukte unter dem Einfluss der gewöhnlichen Zersetzungskeime nur auf Grund seiner besonderen chemisch-biologischen Zusammensetzung liefert, oder ob hierzu, wie Zarniko meint, ein besonderer Fäulniserreger notwendig ist, für dessen Entwicklung die eigenartige Zusammensetzung des Ozaenasekretes erst den geeigneten Nährboden schafft. Ich persönlich neige zu der Ansicht, dass die chemisch-biologische Eigenart des Ozaenasekretes das Ausschlaggebende ist. Sehen wir doch auch bei andern Eiterungen, so bei gewissen chronischen Mittelohreiterungen, bei stagnierendem Höhleneiter, fötiden Geruch auftreten, der je nach seiner Herkunft einen besonderen Charakter zeigt. Nach der ganzen Lage der Dinge ist doch aber anzunehmen, dass die Eigenart jedes dieser Gerüche auf die Eigenart der Eiterzusammensetzung, nicht aber auf einen jeweilig spezifischen Fäulniserreger zurückzuführen sein dürfte.

Vielleicht führt uns hier ein Hinweis, dem wir mehrfach in der neueren Literatur begegnen (Alexander, Neufeld u. a.), einen Schritt weiter. Es wird von diesen Autoren betont, dass der ozaenöse Fötör dem Geruch von zersetztem Leim ähnelt, und sie setzen ihn deshalb mit Störungen im Chemismus des nasalen Knochengerüsts in Verbindung. Alexander hält die Knochenerkrankung für das Primäre. Dass diese Annahme mit unseren klinischen Erfahrungen in Widerspruch steht, wurde schon früher festgestellt. Aber man könnte sich ganz gut vorstellen, dass die primäre Schleimhauterkrankung allmählich immer tiefer greift und schliesslich Knochenhaut und Knochen sekundär in Mitleidenschaft zieht. Mit dieser Annahme wäre die Tatsache gut vereinbar, dass der Fötör im ersten Stadium der Erkrankung (das würde heissen, solange sie noch auf die Schleimhäute beschränkt ist) fehlt und dass er erst später (also, erst wenn die nutritiven Störungen in der Schleimhaut auf den Knochen übergreifen haben) auftritt. Sie würde auch eine annehmbare Erklärung für den Fötör bei der Ozaena trachealis abgeben, wenn man annimmt, dass der Krankheitsprozess hier zu Ernährungsstörungen in den Trachealknorpeln führt, die bei der chemischen Zusammensetzung des Sekretes eine ähnliche Rolle spielen wie die Schädigungen des Nasengerüsts bei der Ozaena. Es würden demnach die aus dem gestörten Chemismus des

1) Dass der in geschlossenen Höhlen stagnierende Eiter mit der Zeit übelriechend wird, wurde schon erwähnt.

Knochen- und Knorpelgewebes herrührenden, in das Nasensekret übergehenden Stoffe als die Ursache des ozaenösen Fötors anzusehen sein.¹⁾

Wenn diese Annahme sich als richtig erweisen sollte, so wären wir damit unzweifelhaft einen tüchtigen Schritt vorwärts gekommen, aber der Kernpunkt des ganzen Problems wäre darum noch nicht geklärt, sondern nur verschoben. Die Fragestellung wäre jetzt folgende: Wie kommt es, dass von den zahlreichen chronischen Kinderrhinitiden aller verschiedensten Ursprungs nur ein so kleiner Bruchteil so tiefgehende, bis auf das knöcherne und knorpelige Stützgerüst übergreifende Veränderungen auslöst, während die grosse Mehrzahl dieser Erkrankungen während ihres langen Bestandes nur auf die Schleimhaut beschränkt bleibt? Zur Beantwortung dieser Frage muss, wenn man nicht eine spezifische Krankheitsursache annehmen will, dann doch wieder — vorläufig wenigstens — der Nothbehelf einer besonderen Veranlagung herhalten.

Auf Grund vorstehender Erwägungen und Ueberlegungen bin ich zu folgender Vorstellung von dem Wesen und der Entwicklung der Ozaena gekommen:

Ich stelle mir vor, dass die genuine Ozaena nasalis — für die genuine Ozaena trachealis dürften mutatis mutandis die gleichen Ueberlegungen gelten — sich aus einem chronischen Reizzustand entwickelt, der häufig — ob immer, wie behauptet wird, ist unentschieden und nebensächlich — hyperplastischer Natur ist. Dieses Initialstadium zeigt noch keines der charakteristischen Ozaenasymptome und unterscheidet sich klinisch in keiner Weise von den so häufigen harmlosen Kinderrhinitiden. Während diese aber trotz häufigster Rezidive später, ohne üble Folgen zu hinterlassen, spurlos verschwinden, entwickelt sich bei den Ozaenafällen aus dem indifferenten Anfang allmählich das bekannte Krankheitsbild. Da sich eine greifbare Ursache für den abweichenden Verlauf dieser Fälle bisher nicht nachweisen liess, bin ich ähnlich wie Zarniko geneigt, sie auf eine besondere Veranlagung zurückzuführen. Das Wesen dieser besonderen, erbten oder erworbenen Veranlagung würde ich in einer verminderten Widerstandsfähigkeit der Schleimhaut und des Drüsenapparates sehen, welche diese Gewebe auf den Dauerreiz der entzündlichen Eiterung, den widerstandsfähigere Schleimhäute ohne bleibende Schädigung ertragen, mit tiefgreifenden regressiven Veränderungen reagieren lässt.

Diese regressive Veränderung zeigt sich in der Schleimhaut in der Atrophie ihrer konstituierenden Elemente, im Drüsenapparat zwar auch in einer histologisch nachweisbaren Degeneration, ausserdem aber noch viel greifbarer in einer eigenartigen Veränderung der chemisch-biologischen Zusammensetzung des Sekretes. Welcher Art diese Veränderung ist,

1) Eine neue Stütze und Förderung hat diese Auffassung durch die Mitteilungen gewonnen, die Lautenschläger in seinem Korreferat in der Februarsitzung der Berliner Laryngologischen Gesellschaft machte (s. nächstfolgende Arbeit). Er gibt an, dass er bei seinen operativen Eingriffen bei Ozaenakranken stets eine auffallende sklerotische Veränderung des Knochens gefunden habe und dass ihm beim Anmeisseln des Knochens jedesmal ein dem Ozaenagestank ähnlicher, süsslich-fader Geruch aufgefallen sei.

darüber wissen wir zurzeit noch nichts rechtes, möglich, dass Störungen im Chemosismus des knorpeligen und knöchernen Stützgewebes ihr ihren besonderen Charakter verleihen, aber in ihr, d. h. in der chemisch-biologischen Eigenart des Ozaenasekretes und nicht in der Beimischung mazerierter Plattenepithelien und nicht in der Einwirkung spezifischer Ozaenabakterien sehe ich, wenn nicht die einzige, so doch die hauptsächlichste Ursache für das Auftreten der das ganze Krankheitsbild beherrschenden Symptome, der Borkenbildung und des Fötors.

Betreffs der Nomenklatur möchte ich vorschlagen, dass man als Ozaena und ozaenaartige Erkrankungen nur diejenigen chronischen Affektionen bezeichnet, die durch Atrophie der Schleimhaut, Borkenbildung und Fötör charakterisiert sind. Weiter halte ich es für zweckmässig, die Gesamtheit der ozaenaartigen Fälle in 2 Gruppen zu scheiden, in die Ozaena vera seu genuina und in die Ozaena symptomatica seu comitans. Die Einführung des Begriffes der Ozaena symptomatica seu comitans würde ich wärmstens empfehlen, weil sie einen guten Sammelnamen für die Ozaena syphilitica, tuberculosa, luposa, für die Fremdkörper- und Nebenhöhlenozaena gibt und weil sie, was mir noch wichtiger erscheint, zu gleicher Zeit das Verhältnis der einen Krankheitsgruppe zur andern gut charakterisiert. Denn während bei der genuinen Ozaena die Atrophie der Schleimhaut, Borkenbildung und Fötör sozusagen den Inhalt des ganzen Krankheitsbildes ausmachen, sind diese bei der anderen Gruppe nur als symptomatische Begleiterscheinung anzusehen — sie sind nebensächlich im Verhältnis zu der Grunderkrankung (Lues, Tuberkulose, Nebenhöhlenaffektion usw.), die hier das Wesentliche ist.

Noch einmal möchte ich am Schluss meiner Ausführungen betonen: ich bin mir wohl bewusst, dass mein Erklärungsversuch gerade in seinem wesentlichsten Teil ein rein hypothetischer ist. Aber, obgleich nur ein Notbehelf, hat er vor den anderen, ebenso wenig sicher fundierten manchen Vorzug. Er passt sich m. E. besser wie die anderen den gegebenen Tatsachen in ihrer Gesamtheit an. Er macht uns das Jahre dauernde, indifferente Vorstadium, das überwiegend häufige Auftreten der Erkrankung beim weiblichen Geschlecht und bei den minder bemittelten Gesellschaftsklassen, ebenso verständlich, wie die grosse Seltenheit der einseitigen Erkrankung der Kinderozaena. Er passt für die Ozaena trachealis, ebenso wie für die Ozaena nasalis, und gibt einen Schlüssel für die Tatsache, dass das Manifestwerden ebenso wie das Verschwinden der wesentlichsten Ozaenasymptome gewöhnlich an die Zeiten geknüpft ist, in denen in Folge innerer Sekretionsvorgänge die Entwicklung des Gesamtorganismus an einem Wendepunkt steht. Er bietet uns auch eine ungezwungene Erklärung für die ozaenaartigen Erkrankungen bei Lues, Tuberkulose, Lupus und bringt schliesslich unserem Verhältnis die Tatsache näher, dass von den Nebenhöhlenerkrankungen nur ein Bruchteil Ozaenasymptome aufweist. Aber trotz dieser Vorzüge bin ich bereit, meinen Erklärungsversuch ohne Zögern fallen zu lassen, sobald anderweitige Erfahrung uns eine zuverlässigere und greifbarere Unterlage geschaffen haben wird.

XII.

Neue Erkenntnisse in der Ozaenafrage.

Von

Dr. A. Lautenschläger.

Bei meinen Versuchen, die Ozaena operativ zu heilen, haben die am Lebenden aufgenommenen Befunde an den Nebenhöhlen der Nase, sowie die Beobachtung des durch operative Eingriffe veränderten Krankheitsbildes zu Ergebnissen geführt, die mit unseren bisherigen Anschauungen zum Teil im Widerspruch stehen, zum Teil sie in glücklicher Weise ergänzen. Sie gaben Veranlassung zu zahlreichen Versuchsreihen, welche durch die Doppelseitigkeit der Erkrankung variiert werden konnten in der Weise, dass am selben Kranken die Resultate der einen Methode mit denen der anderen verglichen wurden. Die verglichenen Ergebnisse und die der entsprechenden Methode angepasste Nachbehandlung gaben gute Anhaltspunkte für das, was die Heilung fördert oder ihr nachteilig ist. Aus der Summe des Zweckmässigen hat sich allmählich die typische Behandlungsweise herausgebildet, über die ich in den letzten Sitzungen der Berliner Laryngologischen Gesellschaft berichtet habe¹⁾. Was der Heilung günstig ist, darf schliesslich bis zu einem gewissen Grade auch für die Erklärung der Krankheitsursache verwertet werden.

Unter den die Heilung begünstigenden Faktoren ist zuerst die Verengerung der Nasenhöhle durch Verlagerung der medialen Kieferhöhlenwand zu nennen. Der vielseitig gute Einfluss dieser Massnahme auf alle atrophischen Zustände im Naseninnern ist unverkennbar. Auch bei der Ozaena spielt sie eine grosse Rolle. Zunächst wird hierdurch die gesamte Feuchtigkeitsökonomie der Nasenschleimhaut geändert. Die Feuchtigkeitsbilanz ist bei Ozaena erheblich gestört, die Schleimhaut gibt mehr aus, als sie liefern kann, oder besser: sie liefert weniger, als sie infolge Verdunstung abgeben muss. Ausserdem liefert die Schleimhaut dickes, zur Verdunstung und zur Berieselung der Schleimhäute wenig brauchbares Sekret.

Durch die Verlagerung der medialen Kieferhöhlenwand und durch die Bildung einer Synechie im unteren Nasengang wird die Verdunstung im Naseninnern wesentlich verringert und zugleich die Schleimproduktion gesteigert, was sich sofort in stärkerer Sukkulenz der Schleimhäute zu erkennen gibt. Der günstige Einfluss des positiven und

1) Siehe dieses Archiv. Bd. 31. Heft 1.

negativen Luftdruckes bei der Ein- und Ausatmung auf die Schleimhautgefäße und die Schwellkörper der verengerten Nase hebt die Blutzirkulation und mit ihr die Ernährung der Schleimhäute im Naseninnern (Saenger). Die mechanische Reinigung der Nase durch Ausschneuzen ist in der verengten Nase wieder möglich, auch die Nasendouchen sind wirksamer, weil die Spülflüssigkeit (physiologische Kochsalzlösung) die Schleimhäute intensiver bestreichen kann.

Auf den günstigen Einfluss der Kieferhöhlentamponade habe ich mehrfach hingewiesen. Die Fälle, bei denen die Kieferhöhle sogleich verschlossen und nicht oder nur kurze Zeit tamponiert wurde, verliefen verschiedenartig. Frühe Fälle heilten aus, ohne dass wieder atrophische Zustände im Naseninnern auftraten; bei älteren Ozaenen befriedigte das Ergebnis in der Folge nicht, weshalb ich prinzipiell die Tamponade beibehielt. Offenbar übt sie einen mächtigen Reiz auf Knochen und Schleimhäute aus, der auch die sekretbildenden Organe in der Schleimhaut wieder weckt und zu neuer Tätigkeit anregt. (Dauerwirkung.) Von kurzer günstiger Wirkung ist jeder entzündliche Reiz der Schleimhaut des Naseninnern, ganz gleich, ob er durch Jod, Tamponade, durch endonasale operative Eingriffe, Massage der Schleimhaut oder eine akute Infektion hervorgerufen wird. Der auf den Knochen ausgeübte Reiz wirkt am nachhaltigsten.

Die Frage des Zusammenhangs zwischen Ozaena und Nebenhöhleneiterung rückt durch das operative Verfahren in ein neues Licht. Wo keine Nebenhöhleneiterung nachzuweisen war, konnte in typischer Wiederkehr folgender Befund erhoben werden:

Der Knochen der fazialen Kieferhöhlenwand ist besonders in dem nach der Apertura piriformis gelegenen medialen Abschnitt ausserordentlich verdickt und sklerosiert, oft glashart und mit dem Meissel schwer zu bearbeiten. Auf der Meisselfläche sieht er ähnlich aus wie der sklerosierte Knochen des Warzenfortsatzes bei chronischer Mittelohreiterung. Auf den eigentümlichen, süßlich-faden Geruch dieses Knochens habe ich schon früher aufmerksam gemacht. Ähnlich verhält sich der knöcherne Teil der lateralen Nasenwand, oft auch das knöcherne Septum. Sklerosiert und verdickt sind ferner die Wände der Siebbeinzellen sowie die vordere Wand der Keilbeinhöhle. Die Höhlen selbst sind verkleinert, mit einer dünnen, bald spinnwebfeinen, bald resistenteren Schleimhaut ausgekleidet, die laterale Nasenwand ist mitsamt der unteren Muschel in die Kieferhöhle eingesunken, die Siebbeinzellen zum Teil obliteriert. Die untere Muschel ist meist weniger atrophisch als das rhinoskopische Bild vortäuscht. Wenn man die laterale Nasenwand medial verlagert hat, ist auf einmal wieder eine untere Muschel da.

Ueber die Ausdehnung der Sklerosierung in dem der Nasenhöhle benachbarten Gesichtsschädelknochen kann der operative Befund nicht immer Auskunft geben. Die Autopsie vermag aus technischen Gründen nur in seltenen Fällen zu einer befriedigenden Erkenntnis zu führen. Soviel lässt

sich aber mit Bestimmtheit sagen, dass die Sklerosierungen sich mit Vorliebe an die mit Schleimhaut bedeckten Knochenteile des Gesichtsschädels halten. Vielleicht ist die Röntgenplatte imstande, die Grenzen der Sklerosierung genauer festzustellen.

Als Ursache der peripheren Ossifikation müssen wir mit logischer Notwendigkeit eine Schleimhauterkrankung im Naseninnern annehmen, die somit als die primäre Ursache des Ozaenaprozesses (B. Fränkel) wieder zu ihrem Rechte kommt. Wir brauchen nicht nach einem spezifischen Erreger zu suchen. Die Untersuchungen, die ich gemeinsam mit dem verstorbenen Direktor der inneren Abteilung des Krankenhauses am Friedrichshain, Prof. Krönig, an kindlichen Leichen angestellt habe, zeigten, dass Kinder, die an infektiösen Katarrhen der oberen Luftwege, besonders an Pneumonie, Influenza oder Masern zugrunde gegangen waren, fast ausnahmslos eine bald mehr, bald weniger ausgebreitete Eiterung in der Nase und, wo Nebenhöhlen vorhanden waren, oft auch in den Nebenhöhlen aufwiesen, die in vivo nicht zur Beobachtung gelangt waren. Auch Diphtherie und Skarlatina befallen mit Vorliebe die jugendliche Nasenschleimhaut.

Auf die Infektion mit einem der genannten Erreger reagiert die Schleimhaut, wie bekannt, mit einer akuten hypertrophierenden eitrigen Entzündung. Kommt diese nicht zur Heilung, so geht die akute Erkrankung in eine chronische über, die Wirkung der Schleimhauteiterung erstreckt sich allmählich auf den Knochen, ohne Symptome zu machen. Diese chronische Schleimhautentzündung wird meist übersehen, weil das Sekret spärlich ist, nur zeitweilig in grösserer Menge geliefert und aus der noch engen Nase ausgeschneuzt wird. Auch die ersten Anzeichen der Atrophie werden häufig noch übersehen. Fieber tritt nur im akuten Stadium auf, die chronische Schleimhauteiterung und die parallel nebenhergehende Otitis verlaufen fieberlos.

Seit ich von diesen Vorgängen Kenntnis habe, habe ich bei Jugendlichen eine Pharyngitis sicca leichten Grades mit Eiterbildung im Nasenrachenraum und ohne nennenswerte Atrophie der Nasenschleimhaut öfter gefunden. Diese Rhinopharyngitis kann vorübergehend und das Endstadium eines akuten Katarrhs der Nase oder ihrer Nebenhöhlen sein. Dauert sie monatelang und ist keine Nebenhöhleneiterung als Ursache zu finden, so gehen wir selten fehl, wenn wir die Kranken als Ozaenakandidaten bezeichnen. Dann handelt es sich um das latente Stadium der Ozaena, die Sklerosierung ist im Gange und früher oder später zeigen sich auch die ersten Erscheinungen der Ernährungsstörung im Naseninnern. Die untere Muschel kann dabei zunächst noch hypertrophisch sein und zur Resektion einladen. Lässt man sich hierzu verleiten, so wird die Entwicklung der Ozaena erheblich beschleunigt.

Wahrscheinlich werden durch diese latenten Prozesse schon im frühen Kindesalter die Knochen des Gesichtsschädels in ihrer Entwicklung gestört, und es liegt nahe, diese Entwicklungsstörungen für die ganze Gesichtsschädelbildung, wie sie der Ozaena eigen ist, verantwortlich zu

machen. Ursache und Wirkung verhalten sich also auch hier gerade umgekehrt als seither angenommen wurde.

Die pathologischen Vorgänge bei der Ozaena mit Sklerosebildung haben eine grosse Aehnlichkeit mit denen der chronischen Otitis media. Hier wie dort verursacht die chronische Schleimhauteiterung im benachbarten Knochen sklerosierende Prozesse, die im Warzenfortsatz ebenso wie im Siebbein zu völliger Obliteration der Zellen führen können, und zwar nimmt die Sklerosierung auch von den mit gesunder Schleimhaut ausgekleideten Zellen bei beiden Erkrankungen Besitz. Im Okkupationsgebiet der Sklerose werden die Gefässe erdrückt, ganze Gefässbezirke werden ausgeschaltet, was in der Nasenhöhle wesentlich verhängnisvoller wirkt, als in den Mittelohrräumen. Die sklerosierenden Prozesse gehen bei beiden Krankheiten völlig unbemerkt vor sich. Die Kranken werden nur durch das akute Stadium belästigt, gewöhnen sich an das eitrige Sekret in der Nase noch leichter als an das laufende Ohr und haben während des Latenzstadiums keine Symptome mehr. Ferner weise ich noch darauf hin, dass die Infektion in beiden Organen aus ein und derselben Quelle stammt.

Gegen diese Vorgänge, welche das Krankheitsbild der echten Ozaena herbeiführen, lassen sich nun die pathologischen Zustände abgrenzen, die zu ozaenaartigen Erkrankungen führen. Es unterliegt keinem Zweifel, dass

1. Nebenhöhleneiterungen im späteren Stadium überaus häufig die Grundlage von Erkrankungen bilden, welche nach der alten Definition mit Recht als Ozaena bezeichnet wurden. Sie unterscheiden sich von der echten Ozaena durch das Fehlen der oben erwähnten sklerosierenden Prozesse, auch ist der Fötör am Lebenden nicht als spezifisch zu bezeichnen. Ob eine Nebenhöhleneiterung im späteren Verlauf ausheilen und Sklerosierungen in dem sie umgebenden Knochen zurücklassen kann, muss zurzeit noch unentschieden bleiben.

Die von mir beobachteten Fälle waren entweder ausgesprochene genuine Ozaenen, dann war weder bei der Operation noch (was noch beweiskräftiger sein dürfte) im Verlaufe der Nachbehandlung irgendwo eine Herderkrankung zu finden, oder es wurde bei der Operation eine Herderkrankung festgestellt, dann fehlten regelmässig die Sklerosierungen sowie der charakteristische Fötör. In wenigen Fällen bestanden auf der einen Seite Residuen einer chronischen Nebenhöhleneiterung, ohne erhebliche Veränderung der Kieferhöhlenschleimhaut. Sklerosierung und Fötör waren in diesen Fällen auf der von der Eiterung befallenen Seite nicht so ausgesprochen wie auf der anderen Seite. Die Kieferhöhleneiterung schien also eher ein Schutz gegen das Fortschreiten der Ozaena gewesen zu sein.

Bei den meisten der in den Sitzungen der Laryngologischen Gesellschaft gezeigten und zur Operation vorgeschlagenen Ozaenakranken konnte ich schon bei der ersten Untersuchung sagen, ob es sich um eine Nebenhöhlenozaena oder um eine genuine handelt, und die operative Aufdeckung hat meine Diagnose bestätigt.

Chirurgische Massnahmen im Naseninnern, insbesondere an den unteren Muscheln vorgenommen, beschleunigen natürlich auch bei dem durch Nebenhöhleneiterung verursachten ozaenaartigen Krankheitsbild die Entwicklung der Symptome, was einen guten Anhaltspunkt gibt für die Bewertung der Nasenerweiterung im Bilde der Ozaena.

2. Kann die Syphilis ein Krankheitsbild erzeugen, das der genuinen Ozaena sehr ähnlich ist. Auch die syphilitische Ozaena (es handelt sich immer um Spätsyphilis) kann mit einer hypertrophischen Rhinitis beginnen, der später erst die Atrophie und der Gewebszerfall folgt. Einseitige Ozaenen sind immer auf Syphilis verdächtig.

Die Epithelmetaplasie begleitet alle atrophischen Prozesse in der Nase. Sie kann nicht für die Ursache der Ozaena verantwortlich gemacht werden: auch der Fötör ist nicht allein auf die Epithelmetaplasie zurückzuführen. Als Beweis kann ich Fälle beibringen, bei denen Epidermis in die Kieferhöhle implantiert worden war. Ein Fall ist mir besonders lebhaft im Gedächtnis geblieben, der zur Frage nach der Entstehung der Ozaena durch Epithelmetaplasie eine geradezu klassische Illustration gibt.

Ein junger Mann, in dessen Kieferhöhle nach der Radikaloperation Epidermis-Transplantationen vorgenommen worden waren und der jahrelang in der offenen Kieferhöhle einen Obturator trug, liess sich nach sorgfältiger Herausnahme der Epidermis die Kieferhöhle von mir plastisch verschliessen. (Auf die Untersuchung der Schleimhaut komme ich später zurück.) Patient fühlte sich ungefähr zwei Jahre lang wohl, kam aber eines Tages wieder und klagte über einen unerträglichen Geruch aus der Nase. Im unteren Nasengang sass ein Konglomerat dicker Borken und stinkender Epidermismassen, das ich, hätte es im Ohre gesessen, ohne weiteres als Cholesteatom angesprochen hätte. Ich habe die Kieferhöhle wieder geöffnet, die Epidermismassen weggenommen, auch die neugewucherten Epidermisreste noch einmal sorgfältig abgehoben und entfernt und die Kieferhöhle wieder eine Zeit lang offen behandelt. Später verschloss ich sie zum zweiten Male. Patient ging drei Jahre ins Ausland. Vor kurzem sah ich ihn wieder. Es fehlte ihm nun infolge operativer Behandlung die ganze laterale Nasenwand mit unterer Muschel (die mittlere Muschel war schon vorher durch das radikal-operative Verfahren erster Hand verloren gegangen). Wenn man in die Nase sah, verlor sich der Blick in einer weiten, vollständig mit matt glänzender Epidermis ausgekleideten Höhle. Keine Spur von Fötör bei geringer Borkenbildung. Hier ist also trotz der weitesten Nase und trotz ausgedehnter Veränderung des Epithels keine Ozaena aufgetreten.

Was den Begriff der Ozaena anlangt, so müssen wir die einzelnen Fälle auf ätiologischer Basis differenzieren und sie näher bezeichnen als Ozaena syphilitica, Ozaena infolge Sinusitis usw. Die Sklerosierung in den die Nasenhöhlen umgebenden Knochen ist ein so konstanter Faktor bei der genuinen Ozaena, dass letztere am besten als sklerosierende Ozaena bezeichnet werden dürfte.

Die genuine Ozaena ist demnach aufzufassen als eine chronisch verlaufende Erkrankung, die im jugendlichen Alter im Anschluss an Infektionskrankheiten (Masern, Scharlach, Pneumonie, Influenza) erworben wird und zunächst als eitriger Katarrh die Nasenschleimhaut befällt. Dort entsteht eine akute eitrige hypertrophische Rhinitis, die, wenn sie nicht zur Ausheilung kommt, von der Schleimhaut auf den von ihnen bedeckten Knochen übergreift. Beginnen die Entzündungsprozesse im frühen Kindesalter, so werden die Knochen des Gesichtsschädels in ihrer Entwicklung gestört. Daraus resultiert die abnorme Gesichtsschädelbildung der Ozaenakranken. Damit ist auch der Grund zu frühzeitiger Ozaena gelegt. Bleibt die Nase relativ eng, so kann die Schleimhauterkrankung jahrelang dauern, ohne dass die Ozaena zur Entwicklung kommt. Der Organismus vermag sich nach einem alten biologischen Gesetz auf alle langsam einsetzenden und allmählich fortschreitenden Schädlichkeiten einzustellen, so dass z. B. bei langsam verlaufender Lungentuberkulose der Kranke noch mit einem kleinen Rest von funktionsfähigem Lungengewebe wohl existieren kann, während bei akut einsetzender Pneumonie — *ceteris paribus* — der vielfach grössere Teil von gesundem Lungengewebe nicht mehr genügt, die Lungenfunktion aufrecht zu erhalten.

So kann der Organismus auch in der Nasenschleimhaut die chronischen Zirkulationsstörungen immer wieder ausgleichen, bis eine zweckmässige — wenn ich so sagen darf — Symbiose zwischen Schleimhaut und Knochen nicht mehr möglich ist, bis also in der Ernährung der Gewebe eine Unterbilanz eingetreten ist. Die Schleimhaut vermag einerseits den Knochen nicht mehr genügend zu ernähren, andererseits kann der erkrankte Knochen der Schleimhaut nicht mehr genug Nährmaterial zuführen. So beginnen denn die Resorptionen im Muschelknochen und die Degeneration der Schleimhaut nimmt ihren Fortgang. Mit der fortschreitenden Sklerosierung wird die Ernährung der Schleimhaut immer schwieriger. Die austrocknende Wirkung der Luft trifft im breit angelegten Gesichtsschädel die Schleimhäute besonders schwer, die Atmungsluft prallt auf keine Schwellkörper mehr auf, der Regulierapparat der Schleimhäute versagt, das Sekret kann weder spontan abfliessen noch durch Ausschneuzen entfernt werden, es trocknet ein, schädigt nun auch die Schleimhaut noch durch Druck und schliesslich stellt sich unter bakterieller Mitwirkung eine weitere Zersetzung des Sekrets ein und mit dieser der spezifische Ozaenageruch. Bei der fortgeschrittenen sklerosierenden Ozaena ist er stets vorhanden, ja er ist als ein zuverlässiges Kennzeichen derselben anzusehen.

Nun ist es wohl möglich, dass die eben geschilderten Zirkulationsstörungen bis zu einem gewissen Grade auch durch eine chronische Eiterung der Kieferhöhlenschleimhaut zustande gebracht werden, denn es ist a priori anzunehmen, dass der von zwei kranken Schleimhäuten umfasste Knochen in seiner Ernährung leiden muss. In diesem Falle wird aber der Knochen nicht sklerotisch, sondern im Gegenteil weich und kalkarm. Nach Entfernung der erkrankten Schleimhaut erholt er sich rasch,

seine Gesundheit hat einen wesentlichen Einfluss auf die Heilung der Atrophien im Naseninnern, was offenbar auch auf die Besserung der Zirkulationverhältnisse in der lateralen Nasenwand zurückzuführen ist.

Es sei mir noch erlaubt, darauf hinzuweisen, dass ein so vielgestaltiges Krankheitsbild unmöglich durch ein und denselben spezifischen Erreger verursacht sein kann und dass ein Heilserum gegen Sklerosierung des Knochens oder gegen Nebenhöhleneiterungen gerichtet, keinen Erfolg haben dürfte.

Die Therapie bezweckt den *Circulus vitiosus* zu unterbrechen, die Schäden einer zu weiten Nase auszugleichen, die Entwicklung der Atrophie aufzuhalten und vorhandene Nebenhöhlenerkrankungen zu beseitigen. Die Frage, ob durch die Verlagerung der medialen Kieferhöhlenwand die Ernährungsstörungen im Knochen gänzlich behoben werden und ob die Entfernung des sklerosierten Knochens im Sinne einer Entlastung der Zirkulation wirkt, kann heute noch nicht entschieden werden. Die nach der Operation sich selbst überlassenen und ausgeheilten Fälle sprechen eindringlich für diese Annahme.

Durch Nebenhöhleneiterung hervorgerufene ozaenaartige Zustände lassen sich operativ ohne Ausnahme zur Heilung bringen, vorausgesetzt, dass die Zerstörungen im Naseninnern keinen die Verlagerung ausschliessenden Umfang angenommen haben. Auch die genuine Ozaena ist heilbar, wenn Sklerosierung und Atrophie sich in mässigen Grenzen halten. Vorgeschrittelte Fälle von Ozaena vera werden durch mein Verfahren günstig beeinflusst, nicht aber geheilt, in dem Sinne, dass die Nase sich selbst überlassen werden kann. Nach der Verlagerung werden diese Fälle von Jahr zu Jahr besser und bleiben mit wenigen täglichen Spülungen subjektiv und objektiv beschwerdefrei. Je früher die Ozaena der Operation zugeführt wird, um so günstiger sind die Erfolge. Die im Latenzstadium befindlichen Ozaenen müssen dauernd unter ärztlicher Beobachtung bleiben und operiert werden, sobald sich die ersten Zeichen der Atrophie des Naseninnern einstellen.

XIII.

Aus der Königl. Universitätspoliklinik für Hals- und Nasenkrankheiten
zu Königsberg.

Ueber die sogenannte tuberkulöse Perichondritis des Kehldeckels.¹⁾

Von

Prof. Gerber.

(Mit 7 Textfiguren.)

M. H.! Sie alle erinnern sich des ominösen Bildes bei der Kehlkopftuberkulose, wenn die Epiglottis, in einen dicken starren, entweder glatten oder granulierenden Wulst verwandelt, den Kehlkopfeingang überlagert und nicht selten die Glottis selbst zum Teil oder ganz verdeckt. Meist mit gleichzeitig entsprechender Verdickung der Hinterwand einhergehend, bezeichnet dies Bild die traurigste Phase dieser furchtbaren Krankheit, wo dem Kranken das geraubt wird, was ihn bisher noch über Bord gehalten hat: Die Möglichkeit kräftiger Ernährung. Denn jeder über den Kehlkopfeingang gleitende Bissen löst jetzt solche Schmerzen aus, dass der Kranke die Nahrungsaufnahme einfach verweigert.

Dieser Zustand der Epiglottis bei der Kehlkopftuberkulose, diese starre, rigide Schwellung wird nun von den Meisten als Ausdruck einer Perichondritis angesehen und findet sich in fast allen Lehrbüchern und Kehlkopfatlanten, Monographien und Einzelarbeiten von den frühesten Zeiten der Beschreibung überhaupt bis auf den heutigen Tag als Perichondritis resp. Chondro-Perichondritis der Epiglottis bezeichnet. Ich will hier nicht die ganze Literatur durchgehen, sondern nur zwei Stichproben, eine aus älterer und eine aus neuester Zeit anführen: Moritz Schmidt sagt in seinem bekannten Lehrbuch, dass die tuberkulöse Infiltration des Kehldeckels mit sekundärer Perichondritis verbunden ist, resp. dass die Infiltration durch Perichondritis bedingt sein kann. Brünings-Denker sprechen in ihrem kombinierten Lehrbuch von der Perichondritis der Epiglottis, die den Kehldeckel als eiförmigen, turbanartigen Wulst über dem Kehlkopfeingang fixiert. Und das beigegebene Bild (nach Hennig), das ich Ihnen als ziemlich typisches zeigen will, trägt die Unterschrift „Perichondritis des Kehldeckels und der Giessbeckenknorpel“. Nur wenn man

1) Vortrag, gehalten im Verein für wissenschaftliche Heilkunde in Königsberg am 5. Februar 1917.

sehr genau Umschau in der Literatur hält, so treten doch hier und da einige Angaben zu Tage, die Zweifel an der Richtigkeit dieser Bezeichnung gestatten. Und zwar findet man diese richtigeren Ansichten wie so häufig mehr in der älteren, als in der neuen Literatur. So findet sich schon in der grundlegenden Arbeit von Heinze unter 50 Sektionen tuberkulöser Kehlköpfe nur ein Mal eine Chondro-Perichondritis mit Schwund der Knorpelzellen. Und H. sagt ausdrücklich: Aus den enormen Anschwellungen, welche die echte tuberkulöse Infiltration der Schleimhaut an der Epiglottis und den Aryknorpeln z. B. charakterisieren, kann durchaus noch nicht auf die Mitbeteiligung des Perichondriums geschlossen werden.

In den hervorragenden Vorlesungen über die Krankheiten des Kehlkopfes und der Luftröhre von Schrötter heisst es: „Bei diesen Fällen gleichmässiger, derber Schwellung ist zu wiederholten Malen die Frage aufgeworfen worden, welche Beteiligung dabei das Perichondrium habe. Während die einen eine solche überhaupt nicht zugeben, andere erst dann, wenn der Prozess von der Schleimhaut her gegen dasselbe, wie eben beschrieben, vorgedrungen ist, nehmen einzelne eine primäre Erkrankung an. Die strikte Beantwortung dieser Frage muss vorläufig noch ausbleiben, doch möchte ich das primäre Ergriffensein des Perichondriums um so weniger mit Entschiedenheit abweisen, als primäre Erkrankungen der Knorpelhaut überhaupt nicht so selten sind, als man gewöhnlich annimmt.“

Schech im Heymann'schen Handbuch sagt nur ganz allgemein: „Eine Erkrankung des Knorpels tritt immer erst dann auf, wenn sich der tuberkulöse Prozess dem Knorpel nähert oder wenn er das Perichondrium erreicht hat.“ Damit ist wohl die primäre Perichondritis abgelehnt, aber über die tuberkulöse Perichondritis als solche nichts weiter gesagt. Wie oft nähert sich der tuberkulöse Prozess dem Knorpel? Erreicht er ihn oft? Wie ist das Verhältnis von Weichteilen und Knorpel bei dieser Krankheit überhaupt? Wie bei der Epiglottis im besonderen? Hajek leugnet freilich eine tuberkulöse Perichondritis ganz und gar, dürfte aber mit dieser Ansicht ziemlich allein stehen und wird durch Blumenfeld's Befunde ad absurdum geführt. Letzterer spricht in seiner ausgezeichneten Bearbeitung im neuen Handbuch hauptsächlich von einer Perichondritis der Aryknorpel, die im klinischen Bilde der Kehlkopftuberkulose ja auch vorherrscht. Ueber das Verhalten des Epiglottisknorpels sagt er gleich vielen anderen Autoren nichts. Es ist klar, dass diese Frage nur durch eine grössere Reihe von histologischen Untersuchungen geklärt werden kann.

Ich selbst habe bis vor nicht langer Zeit das eingangs erwähnte Bild der wulst- oder turbanartigen Form der Epiglottis auch immer als Perichondritis angesehen und in meinen Journalen so bezeichnet. Gelegentlich therapeutischer Versuche einer möglichst schonenden Entfernung solcher degenerierter Kehldeckel zur Erleichterung der qualvollen Dysphagie, die mich zur Amputation mit der kalten Drahtschlinge führten, fiel mir nun an dem entfernten Kehldeckel immer wieder eines auf. Mochte die Epiglottis im Ganzen noch so verdickt und degeneriert sein, der in den Weichteilen

steckende Knorpel war immer dünn, glatt umrandet, weiss wie bei einer normalen Epiglottis. So präsentierte er sich dem blossen Auge; so zeigte er sich selbst bei starker Lupenvergrösserung, die schon die Tuberkel in den Weichteilen erkennen liessen. Ich habe dann diesen mir auffallenden Befund weiter verfolgt und — bis Kriegsbeginn wenigstens — jede amputierte Epiglottis histologisch, vielfach in Serienschnitten untersucht. Das Resultat dieser bei 23 tuberkulösen Kehldeckeln ausgeführten Untersuchungen war in Kürze folgendes: Fast in keinem der Fälle erreichte die Tuberkelinfection, die meist die ganze Dicke der Weichteile durchsetzte, das Perichondrium, geschweige den Knorpel. In keinem fand eine Invasion und Zerstörung der Knorpelsubstanz statt.

Ich bin weit entfernt davon, danach zu behaupten, dass es eine tuberkulöse Perichondritis der Epiglottis überhaupt nicht gibt. Ich habe selbst genug Kehldeckel mit zerfallenem und zerstörtem Knorpel gesehen, bei denen tiefgreifende Ulzerationen schliesslich auch den Knorpel angreifen mussten. Nicht um diese — relativ doch seltenen — Fälle handelt es sich hier, sondern um die vorher beschriebene, weitaus häufigste Form der Epiglottistuberkulose. Dieser liegt meist keine Beteiligung des Knorpels zu Grunde, so starr und steif die Kehldeckel in diesen Fällen auch aussehen mögen. In jedem Falle zeigt dieser Knorpel dem tuberkulösen Prozess gegenüber eine sehr hartnäckige und langdauernde Resistenz. Damit ist zugleich das Vorkommen einer primären tuberkulösen Perichondritis der Epiglottis, wenn sie überhaupt erfolgt, als Ausnahmefall erwiesen. Es folgt daraus, dass wir diesen Prozess fortan auch nicht mehr ohne weiteres als Perichondritis bezeichnen dürfen. Mögen wir von einer tuberkulösen Epiglottitis sprechen oder welche Bezeichnung immer ihr geben. Den Knorpel jedenfalls muss die Bezeichnung aus dem Spiel lassen, wie der Prozess es selber meist tut. Es sei denn, wir hätten zuvor histologisch die Berechtigung dazu erwiesen. Ich hoffe, dass diese Tatsache nicht nur das Interesse der Laryngologen unter Ihnen finden wird. Das Verhalten des Epiglottisknorpels zum tuberkulösen Prozess, das so sehr im Gegensatz zu anderen, nicht nur des Kehlkopfes steht, — ich denke hier auch an den Septumknorpel — hat wohl auch allgemeines pathologisches Interesse. Es liegt natürlich nahe, dieses besondere Verhalten aus seiner Struktur als Netzknorpel zu erklären: aus dem dicken Perichondrium, aus seinem relativen Reichtum an Gefässen u. a. Dieses zu entscheiden muss ich den Pathologen überlassen.

Ich will Ihnen jetzt nur noch einige der betreffenden Präparate demonstrieren.

Bild 1 (Fig. 1—3). Sie sehen zunächst hier 3 makroskopische Präparate amputierter Kehldeckel. Bei allen fällt von vorne herein die hochgradige Infiltration der Weichteile auf, die in Fig. 2 den höchsten Grad erreicht, und im Gegensatz dazu die dünnen, scharf konturierten Knorpeldurchschnitte. Die knopfartige Er-

hebung in der Mitte des Knorpels in Fig. 3 ist nicht pathologisch, sondern entspricht vielmehr dem Petiolus, da der Schnitt hier tiefer geführt ist.

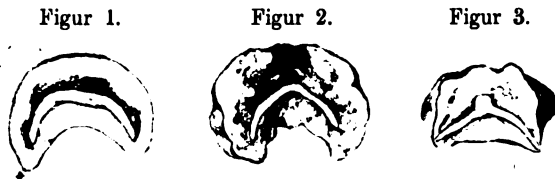


Fig. 4 (Hermann K.). Die exzentrische Lagerung des Knorpels, die Sie hier besonders stark ausgeprägt, aber nichts desto weniger auch in anderen Präparaten sehen werden, ist durch die bekannte Tatsache begründet, dass die Infiltration der Epiglottis hauptsächlich auf der lingualen Seite, sehr viel weniger auf der laryngealen stattfindet, was durch die histologischen Verhältnisse erklärt wird. Was sehen wir nun des näheren in diesem Präparat? Ein zum grössten Teil gut erhaltenes Plattenepithel, das aber nach rechts zu stark verdickt, mit Zapfen in die Tiefe geht und in seinen untersten Lagen starke, kleinzellige Infiltrationen zeigt. Subepithelial setzt sich diese Infiltration fort und daran schliessen sich rechts unten mehrere zum Teil riesenzellenhaltige Tuberkel. Unter dieser Zone folgt eine Schicht sehr lockeren kernarmen Bindegewebes, zum Teil mit reichlichen Gefässen, das fast keine Characteristica einer tuberkulösen Infiltration zeigt und mit einer Drüsenfettschicht unmittelbar in das Perichondrium übergeht. Das Perichondrium selbst ist hier und da wohl kleinzellig infiltriert, an der Spitze sind die Knorpelzellen schwer färbbar, im Ganzen aber ist der Knorpel selbst absolut intakt.

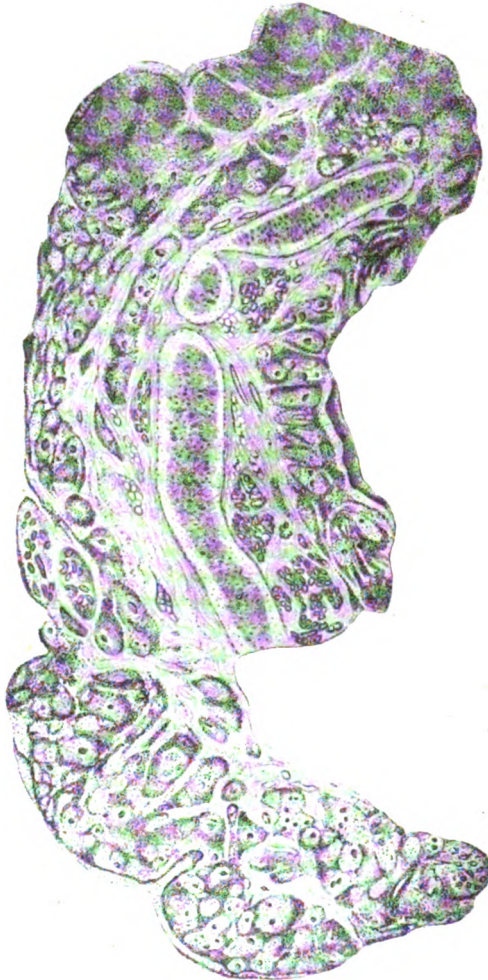
Figur 4.



Fig. 5 (Käte G.). In diesem Präparat ist das Epithel grösstenteils zu Verlust gekommen. Die ganze Schleimhaut ist in ein dichtes tuberkulöses Gewebe ver-

wandelt, das nach unten zu an wohlungrenzten, Riesenzellen-haltigen Tuberkeln zunimmt, die bis dicht ans Perichondrium herangehen. Ähnlich ist hier auch die laryngeale Fläche beschaffen, die sich nur durch ihre Drüsenpakete, die dem Knorpel dicht angelagert sind, auszeichnet. Den Knorpel selbst sehen Sie wieder schlank und glatt, ganz unversehrt, die Zellen gut gefärbt. Die Dreiteilung des

Figur 5.

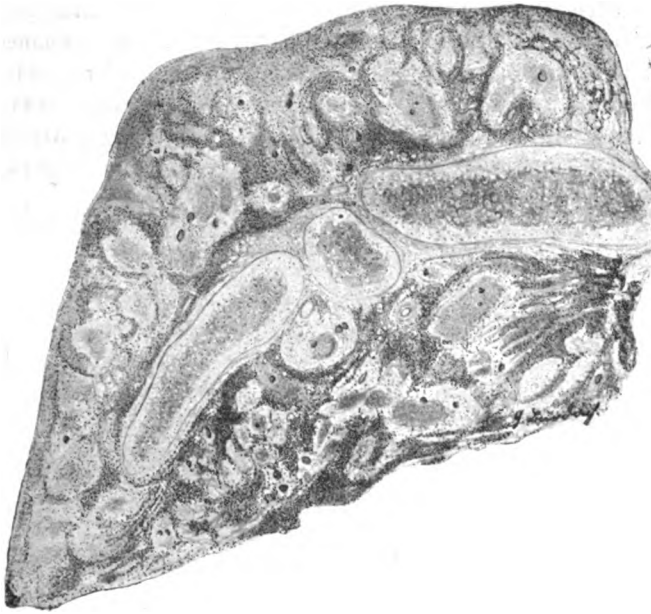


Knorpels, die Sie hier sehen, ist nicht etwa pathologisch, sondern der normalen Epiglottis sehr häufig eigentümlich.

Fig. 6 (Martha P.). Sie sehen diese normale Dreiteilung auch gleich wieder im folgenden Präparat, das ein epithelloes Gewebstück zeigt, von der Oberfläche bis zum Perichondrium tuberkulös infiltriert, fast ganz mit Tuberkeln durchsetzt, die viele Riesenzellen enthalten. Perichondrium und Knorpel selbst sind ganz

unversehrt, obwohl die Tuberkel sich bis in das Zwischenbindegewebe hineindrängen.

Figur 6.



Figur 7.

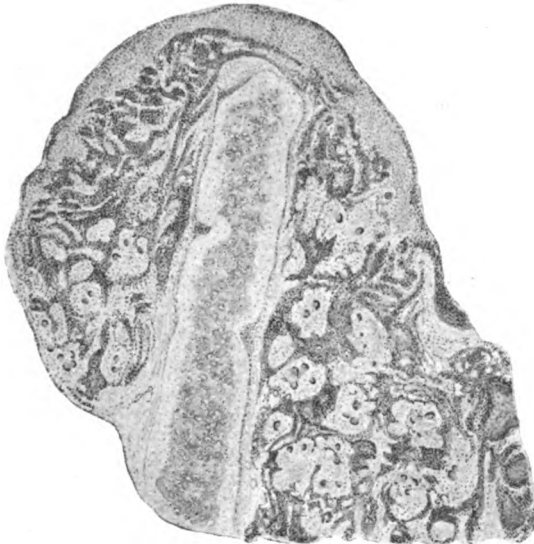


Fig. 7 (Anna S). Zum Schluss zeige ich Ihnen wohl das tuberkelreichste aller meiner Präparate, in dem es von Riesenzellen förmlich wimmelt. Auch hier

sind Perichondrium und Knorpel vom Prozess nicht angegriffen, scharf umgrenzt, die Knorpelzellen überall gut gefärbt.

Nun, m. H., keines meiner anderen Präparate zeigt ein von diesen im wesentlichen abweichendes Bild. Diese 7 wahllos herausgegriffenen Präparate werden uns daher, glaube ich, davon überzeugen können, dass dem viel bekannten, oben geschilderten Prozess eine wirkliche Chondro-Perichondritis, wenn überhaupt, höchst selten zu Grunde liegt und dass wir dementsprechend auch die Nomenklatur ändern müssen und höchstens von einer tuberkulösen „Epiglottitis“ sprechen können.

XIV.

Aus der Ohren-Kehlkopfabteilung des Reichshospitales zu Kristiania (dirig. Arzt: Prof. Dr. V. Uchermann) und dem pathologisch-anatomischen Institute daselbst (Vorsteher: Prof. Fr. Harbitz).

Aus Hypophysengewebe bestehender retro-pharyngealer Tumor.

Von

Frithjof Leegaard,

Assistenzarzt an der Ohren-Kehlkopfabteilung des Reichshospitales Kristiania (Norwegen).

(Mit 2 Textfiguren.)

Gutartige, im Rachen vorkommende Neubildungen grösseren Umfangs werden nicht oft beobachtet. Ziemlich häufig sind ja die sogenannten typischen Nasenrachenfibrome. Aber von diesen Geschwülsten lässt sich mit einer gewissen Berechtigung sagen, dass sie auf der Grenze zwischen bösartigen und gutartigen Neubildungen stehen. Hierzu kommt, dass sie ihren Ausgangspunkt an der Uebergangsstelle zwischen Rachen und Nase haben. Man kann sie daher mit einigem Recht sowohl als Nasen- wie als Rachentumoren betrachten. Ferner seien nur kurz die Angiome erwähnt, die an verschiedenen Stellen des Pharynx auftreten können, sowie die Adenome und die Fibrolipome der hinteren Rachenwand, von denen einzelne erheblichen Umfangs beschrieben worden sind (Mikulicz in Heymann's Handbuch d. Laryng. und Rhin.). Schliesslich sind in Kürze die sogenannten retroviszeralen Strumen zu nennen. Dies sind Geschwülste, die hinter dem unteren Pharynxteile liegen. Die Geschwulst hängt gewöhnlich mit einem Seitenlappen der Schilddrüse zusammen. Doch handelt es sich in ganz seltenen Fällen um wirklich akzessorische Strumen, die jeglichen Zusammenhang mit der Schilddrüse entbehren. Mikulicz erwähnt einen solchen von Braun beschriebenen Fall, wo die Geschwulst gänseeigross war, sowie einen von ihm selbst beobachteten Fall, wo die Geschwulst aus einem Konglomerat grösserer und kleinerer Knollen bestand. In keinem dieser beiden Fälle wird über den Bau der Geschwulst etwas anderes angegeben, als dass es sich um eine Struma handelte. Eine Beschreibung des mikroskopischen Befundes ist nicht vorhanden. Man kann daher keine Vergleiche mit dem mikroskopischen Bilde des weiter unten berichteten Falles anstellen. Darum ist auch die Möglichkeit einer Erörterung, ob es sich in diesen beiden Fällen um Geschwülste derselben Art wie in meinem Falle handelte, ausgeschlossen.

Im Folgenden will ich den Fall einer retropharyngealen Geschwulst erheblichen Umfangs mitteilen, die sicher zu den Seltenheiten zu zählen, wenn nicht überhaupt als einzigdastehend anzusehen ist; wenigstens habe ich in der Literatur nichts ähnliches finden können.

A. H., 23 Jahre alt, Arbeiter. Aufnahme 5. 7. 1916. Entlassen 22. 7. 1916. Die Eltern des Patienten leben in bester Gesundheit. Von seinen 7 Geschwistern sind 4 gestorben, davon eine Schwester an Gehirnentzündung und ein Bruder an Schwindsucht (1907). 1912 hatte der Patient an „Schleim auf den Lungen“ gelitten und war etwa einen Monat lang krank gewesen. Sonst war er immer gesund.

Im Herbst 1912 fingen Schlingbeschwerden an sich einzustellen, die in der Folgezeit immer schlimmer wurden. Nach einiger Zeit meldeten sich auch und zwar besonders bei Kopfbewegungen, Schmerzen in der rechtsseitigen Muskulatur des Halses. Letztthin ist auch die Atmung mit stetig zunehmenden Beschwerden sowie das Sprechen mit Schmerzen im Schlunde verbunden gewesen. Gleichzeitig mit dem ersten Auftreten dieser Symptome meinte der Patient auch eine Abnahme des Gehörs verspürt zu haben, was sich später immer mehr bemerkbar gemacht hätte.

Abgesehen von diesen Erscheinungen ist sein Allgemeinbefinden ein gutes gewesen. Er ist nicht auffallend mager geworden. Functiones naturales in Ordnung.

Status praesens 5. 7. 1916. Der Patient ein muskulöser Mann guten Aussehens und mittlerer Stärke. An seinem Körperbau sowie in psychischer Beziehung ist nichts Auffallendes zu bemerken. Er spricht beschwerlich, die Stimme ist dick, hat nasalen Klang. Puls 80, Temperatur 36,5 (in der Achselhöhle). Zunge feucht, rein. Am rechten Kieferwinkel fühlt man 3—4 haselnussgrosse Drüsen harter Beschaffenheit. Etwas unterhalb des linken Kieferwinkels eine Drüse ähnlicher Art. — Bei der Untersuchung der Fauzes sieht man, wie die hintere Rachenwand sich tumorartig hervorbaucht. Der Tumor ist nicht ganz symmetrisch, sondern liegt etwas nach rechts zu. Seine obere und untere Begrenzung kann man nicht sehen. Der Tumor liegt hinter der Rachenwandung, die sich unter den Kontraktionen der Pharynxmuskulatur vor der Geschwulst bewegt. Der Tumor fühlt sich weich an. Er gibt kein Fluktuationsempfinden. Seine obere Grenze scheint oben bei der Basis cranii zu liegen. Seine untere Grenze lässt sich eben mit den Fingern erreichen. Seine Begrenzung ist scharf, er infiltriert nicht die Umgebung. Das Zäpfchen und der weiche Gaumen stehen mit der vom Tumor vorgebauchten hinteren Rachenwandung in Berührung. Bei der an zwei verschiedenen Stellen erfolgenden Punktion der Geschwulst zieht die Spritze keine Flüssigkeit ein. Bei der laryngoskopischen Untersuchung sieht man nur die Epiglottis, da der Kehlkopfeingang vom Tumor gedeckt ist.

An Herz und Lungen nichts Abnormes. — Der Harn sauer, Alb. +, Zucker +.

Das Gehör etwas herabgesetzt (rechtes Ohr Flüstern auf 6 m, linkes Ohr auf 8 m). Die Trommelfelle zeigen normale Verhältnisse.

12. 7. In Morphin-Chloroformnarkose Exstirpation des Tumors (Prof. Uchermann). Schnitt nach Cheyne hinter dem rechten M. sterno-cleido-mastoideus. Die Geschwulst erstreckt sich quer über die Halswirbelsäule und ist derselben ziemlich stark adhärent. Sie wird mit den Fingern stumpf abgelöst und in mehreren Stücken fast ohne Blutung entfernt. Die Gesamtgrösse der Geschwulst

ist ungefähr die eines gewöhnlichen Apfels. Eine dicke Drainröhre wird bis auf den Grund der Wundhöhle eingelegt und durch den unteren Wundwinkel hinausgeführt. Im übrigen wird die Wunde mit fortlaufenden Seidenfäden zugenäht. Trockenverband.

14. 7. Die Drainröhre wird entfernt. Die Wunde ist reaktionslos.

20. 7. Entfernung der Fäden. Lineare Abheilung. Temperatur an den beiden ersten Abenden nach der Operation 37,9 (Achselhöhle), später normal. Der Patient ist von den Schling- und Sprechbeschwerden befreit.

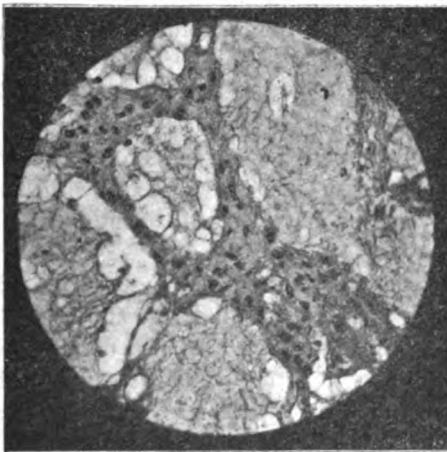
22. 7. Befindet sich vollständig wohl. Wird entlassen.

Figur 1.



Mikrophotographie der Geschwulst. Schwache Vergr. (120). Hämatoxylin-Eosin. Man sieht deutlich die zwei Bestandteile der Geschwulst, die epithelialen Zellbalken und die schleimähnlichen Massen.

Figur 2.



Derselbe Schnitt. Starke Vergr. (330). In den Zellenmassen eine „erweichte“ Partie mit schleimähnlichen Massen erfüllt.

Beschreibung der Geschwulst. Makroskopisch: Die entfernte Geschwulst besteht aus zahlreichen haselnuss- bis walnussgrossen Stücken. Man sieht eine fibröse Kapsel, die bei der Operation zerrissen und grösstenteils von der Geschwulstmasse losgelöst ist. Die Geschwulstmasse ist weich, teilweise gallertartig oder halb kolloid. Von Farbe ist sie graugelb, stellenweise reingelb, teilweise mit rotbraunem Pigment getüpfelt; das Gewebe ist etwas transparent. Die Masse ist kompakt, doch an einzelnen Stellen etwas porös mit feinen Löchern.

Mikroskopisch besteht die Geschwulst aus zwei Teilen. Teilweise sieht man Haufen und Stränge dichtliegender Zellen epithelialen Gepräges, teilweise befindet sich zwischen diesen eine, zum grössten Teil feinfaserige, schleimähnliche Masse. Es besteht zwischen diesen beiden Teilen ein sehr inniger Zusammenhang, indem sich die Zellen gewissermassen in die beschriebenen schleimigen Massen verlieren oder in ihnen aufgehen (siehe Figg. 1 u. 2).

Was die Zellen selbst betrifft, so sind sie durchgehends scharf begrenzt, rund oder polyedrisch. Sie bilden keine Drüsenalveolen. Hingegen sieht man inmitten der kompakten Zellmassen erweichte Partien, die mit den oben erwähnten schleimähnlichen Massen erfüllt sind, wodurch drüsenähnliche Räume entstehen. Auch bilden die epithelialen Massen längere Bänder, wo sich die Zellgrenzen verwischen, die Zellen nehmen eine bindegewebsartige Gestalt an und gehen in das spärliche Stroma über. Gefässe sind in ungleicher Verteilung vorhanden, an einzelnen Stellen in spärlichen, an andern in reichen Mengen. — In eosinhämatoxylingefärbten Schnitten tritt das Protoplasma der Zellen rotgefärbt hervor, doch lassen sich keine deutlichen Körnchen unterscheiden; die runden oder ovalen Kerne sind blaviolett. Bei der Färbung nach Mallory (Säurefuchsin-Anilinblau-Orange) sind die Zellen gelbrot mit einem etwas stärkeren Farbenton der Kerne als des Protoplasmas. Die oben beschriebene, zwischen den Zellensträngen eingelagerte Masse ist stark blaugefärbt. In den mit Heidenhain's Eisenalaunhämatoxylin gefärbten Schnitten sind die Zellen dunkelgrau, doch nirgends schwarz oder deutlich granuliert; auch die übrigen Teile haben einen grauen Farbenton.

Welcher Art ist nun diese Geschwulst?

Erstens sei bemerkt, dass die Neubildung epithelialer Art ist. Die Zellen, aus denen sich die Geschwulst aufbaut, haben ein entschieden epitheliales Gepräge. Die mehr oder weniger deutliche feinfaserige Masse zwischen den Epithelzellen scheint offenbar ein diesen selbst entstammendes Zerfalls- oder Sekretionsprodukt zu sein. Hierfür spricht der innige Zusammenhang zwischen beiden, indem, wie man deutlich sieht, die Fasern des feinen Maschenwerks an vielen Stellen unmittelbar in das Protoplasma der Zellen übergehen.

Ferner muss die Geschwulst als eine gutartige bezeichnet werden. Nichts in dem mikroskopischen Bild lässt auf Bösartigkeit schliessen. Auch nicht in dem makroskopischen Aussehen der Geschwulst oder ihrem klinischen Verhalten lässt sich der Verdacht auf Bösartigkeit begründen. — Demnächst entsteht die Frage, welchem Organ diese gutartige epitheliale Geschwulst wohl entstamme. Wie eingangs erwähnt, können in der hier in Frage kommenden Gegend sogenannte retroviszerale Strumen vorkommen und es ist natürlich, zuerst die Möglichkeit des Vorliegens einer solchen

Struma in Erwägung zu ziehen. Betrachtet man aber das mikroskopische Bild der beschriebenen Geschwulst, findet man den für die Schilddrüse oder eine Struma charakteristischen Bau nicht wieder. Nirgends sieht man Lumina, die mit einschichtigem, kubischem Epithel bekleidet sind und Kolloidsubstanz enthalten. In den recht zahlreichen Schnitten der Geschwulst waren überhaupt keine epithelbekleideten Lumina zu entdecken. — Wir kommen demnach zu dem Ergebnis, dass die Geschwulst nicht aus Schilddrüsengewebe besteht und müssen andere Möglichkeiten ins Auge fassen. Das Organ, das unsere Aufmerksamkeit nunmehr auf sich ziehen muss, ist die Pharynxhypophyse — und eine Betrachtung des Baus unsrer Geschwulst zeigt, dass ihr der Charakter von Hypophysengewebe eigen ist. Die sich vorfindenden epithelialen Haufen und Stränge können — wenn auch die Zellfärbung nicht das dem Hypophysengewebe eigentümliche Farbenbild und vor allem nicht die typischen eosinophilen Zellen ergibt — schwerlich eine andre Deutung zulassen. — Ehe ich hierauf näher eingehe, seien dem obenerwähnten, höchst interessanten Organ, der Pharynxhypophyse, einige Worte gewidmet.

Der uns hier besonders interessierende, vordere, epitheliale Teil der Hypophyse stammt bekanntlich von der primären Mundbucht. Von hier aus stülpt sich das Epithel ein und geht vom Rachendach als Hypophysengang zur Sella turcica hinauf, wo der Gang in einer Hypophysenblase, dem späteren vorderen Hypophysenlappen, endigt. Der Hypophysengang aber — der im Corpus ossis sphenoidi liegt — verschwindet unter normalen Umständen vollständig. —

Schon vor langem — 1888 — war Killian darauf aufmerksam geworden, dass sich bei älteren (bis zu 7 Monaten alten) Früchten ein kleiner Zellenstrang im Rachendach vorfand, der als ein Ueberbleibsel des Hypophysengangs aufgefasst werden musste. Das von Killian zwecks seiner Untersuchungen über die Bursa pharyngea gesammelte Material umfasste 39 Fälle, und in 5 dieser 39 Fälle beschreibt er ein solches Ueberbleibsel des Hypophysengangs. 1904 macht Erdheim dieselben Beobachtungen bei Früchten und Neugeborenen, ohne sich doch entschieden darüber äussern zu wollen, ob es sich um eine bei Früchten konstant vorkommende Bildung (die „Rachendachhypophyse“) handle oder ob dies Organ auch bei Erwachsenen vorkomme. Später ist von mehreren Autoren (Harujiru-Harai, Civalleri, Habersfeld) festgestellt worden, dass man es hier mit einem konstant vorkommenden Organ zu tun habe; man kann es stets sowohl bei Früchten und Neugeborenen als auch bei Kindern und Erwachsenen jeden Alters finden. Habersfeld hat z. B. 51 menschliche Individuen, wovon das jüngste eine Frucht von 6 cm Länge, das älteste ein 72 jähriger Mann war, untersucht und bei allen fand er eine „Rachendachhypophyse“, eine Hypophysis pharyngea; er betrachtete sie darum als eine Nebenhypophyse. Er beschreibt sie als ein in der Mittellinie liegendes, strangartiges Organ, das sich zwischen Schleimhaut und Knochen befindet, aber weder diesen noch jene berührt.

Sein vorderes Ende liegt dicht hinter dem Befestigungspunkt der Nasenscheidewand (Vomer) an die Basis cranii und läuft von hier aus schräg nach oben und hinten gegen die untere Fläche des Corpus ossis sphenoidi hin, ohne doch, wie gesagt, den Knochen selbst zu erreichen. Das Organ nimmt mit den Jahren an Grösse zu, so dass es im reifen Alter 5—6 cm lang und etwa $\frac{1}{2}$ mm dick ist. Es unterscheidet sich schon makroskopisch von seiner Nachbarschaft. Bei Erwachsenen ist es von einer Art Bindegewebskapsel umschlossen. Es hat ein sehr feines Bindegewebsstroma, ist sehr gefässreich und zeigt sich in seiner Entwicklung und seinem zellularen Bau übereinstimmend mit der Hypophysis cerebri (dem epithelialen Teil). Doch sind — im Gegensatz zu der eigentlichen Hypophyse — die chromophoben Zellen (die Hauptzellen) in der Mehrheit, und unter den chromophilen sind weitaus die meisten acidophile (eosinophile) Zellen; ja, die basophilen Zellen können sogar fehlen. Haberland macht geltend, dass die Pharynxhypophyse wegen ihrer Entwicklung und ihres anatomischen Baues nicht als ein embryonaler Rest, sondern vielmehr als ein Organ zu betrachten sei, das eine ähnliche Aufgabe wie die Hirnhypophyse habe. — Gegen diese Anschauung sind aber von anderer Seite Einwände erhoben worden. Pende untersuchte nämlich sowohl die Hirnhypophyse wie die Rachendachhypophyse verschiedener Individuen und seinem Befunde nach waren diese beiden Organe nicht ganz identisch. Sehr deutlich tritt dies zutage, wenn man beide Organe desselben Individuums mit demselben Färbungsverfahren und derselben Vergrößerung untersucht. Es zeigt sich dann, dass sowohl die Alveolen als auch die Zellen der Rachendachhypophyse geringeren Umfangs und dass die eosinophilen Zellen — wie auch Haberland geltend macht — sehr selten sind, was in noch höherem Masse mit den basophilen der Fall ist. Aus diesem Grunde und auch wegen anderer Verschiedenheiten will Pende die Rachendachhypophyse nicht dem grösseren, d. h. dem vorderen Teil des Vorderlappens der Hirnhypophyse zurseite stellen, während dagegen der hintere Teil dieses Lappens, die sogenannte Pars intermedia, einen Bau zeigt, der ziemlich genau mit dem der Pharynxhypophyse übereinstimmt. Diese letztere ist darum nach Pende's Ansicht ein Organ, das nicht dieselbe typische und vollständige Differenzierung wie der vordere Teil des epithelialen Teils der Hirnhypophyse durchgemacht hat. Der Auffassung dieses Autors gemäss ist die Aufgabe der Rachendachhypophyse darum auch nicht dieselbe wie die der Hirnhypophyse.

Demnächst sei mit Bezug auf den Bau der Hypophysenadenome — nach Erdheim — angeführt, dass dieselben entweder — und zwar in der Regel — nur aus eosinophilen Zellen oder nur aus basophilen bestehen. Man hat aber auch Adenome gefunden, deren Zellen sich zwar mit Eosin färben, aber doch nicht das klassische Aussehen der eosinophilen Zellen annehmen. In Erdheim und Stumme's Arbeit über die Schwangerschaftsveränderungen der Hypophyse wird z. B. ein Adenom be-

schrieben und abgebildet, das uns wegen seiner Ähnlichkeit mit unserem Fall besonders interessiert. Von Erdheim und Stumme's Adenom — dem zufälligen Befund bei einer 32jährigen Frau — heisst es, dass die Zellen einen kleinen runden, dunklen Kern haben, dass das Protoplasma — im Hämalaun-Eosinschnitt — sich rot färbt, spärlich ist, dass es teilweise scharf begrenzt ist und sich teilweise zerfasert. Diese Zellen imponieren — wie Erdheim und Stumme sagen — als eine besondere Art von Eosinophilen.

Wenden wir uns wiederum unserem Falle zu, so muss die Geschwulst nunmehr als ein Hypophysenadenom bezeichnet werden, wo das Protoplasma der Zellen allerdings durch Eosin rotgefärbt wird, aber doch nicht den klassischen eosinophilen Zellen eigentümlichen körnigen Bau zeigt. Die Zellen können — wie in Erdheim's und Stumme's ebenerwähntem Falle — als eine besondere Art von Eosinophilen bezeichnet werden. — Vorausgesetzt, dass die Geschwulst von der Pharynxhypophyse ausging, muss ihre Entwicklung in der Weise stattgefunden haben, dass sie sich während ihres Wachstums zwischen Schleimhaut und Skelett hervorgedrängt und nach und nach, um sich Platz zu schaffen, nach hinten und unten verbreitet hat. In klinischer Beziehung entspricht ihre deutliche Lage zwischen der Rachenwandung und der Wirbelsäule auch der Lage der Pharynxhypophyse zwischen Schleimhaut und Basis cranii. Wie der klinischen Beschreibung zu entnehmen ist, lag die Geschwulst nicht genau in der Mitte, sondern war etwas nach rechts hin verschoben. Auch dieser Umstand kann — wenn er überhaupt einer näheren Erklärung bedarf — in Beziehung zur Lage der Pharynxhypophyse gebracht werden. Denn dies Organ liegt zwar in der Regel in der Mittellinie. Bisweilen findet man es jedoch extramedian. Mit Bezug auf seine Untersuchungen sagt nämlich Pende, dass die Rachendachhypophyse „fast immer“ in der Mittellinie läge.

Einen Beitrag zur Lösung der Frage nach der Aufgabe des vorderen Hypophysenlappens oder der Pharynxhypophyse gibt unser Fall nicht; es wurden bei unserem Patienten keine krankhaften Veränderungen beobachtet oder Erscheinungen, die auf eine Störung der Hypophysentätigkeit schliessen liessen. Doch kann dieser negative Befund keineswegs dahin gedeutet werden, als sei die Rachendachhypophyse ohne physiologische Aufgaben und zwar ebensowenig wie eine Struma ohne alle Nebenerscheinungen besagen würde, dass die Schilddrüse keinerlei Bedeutung für den Haushalt des Organismus habe.

Zuletzt möchte ich Herrn Professor Uchermann, der mir diesen Fall freundlichst zur Bearbeitung überlassen hat, meinen besten Dank aussprechen, ebenso Herrn Professor Harbitz, der mir bei der mikroskopischen Untersuchung mit seinem Rate beigestanden hat, sowie Herrn Dr. E. Platou für die liebenswürdigerweise von ihm ausgeführten Aufnahmen der mikroskopischen Schnitte.

Literaturverzeichnis.

- Erdheim, Zur normalen und pathologischen Histologie der Glandula thyreoidea, parathyreoidea und Hypophysis. Ziegler's Beiträge z. pat. Anat. 1907. Bd. 33. — Ueber einen Hypophysentumor von ungewöhnlichem Sitz. Ziegler's Beiträge usw. 1909. Bd. 46. — Ueber das eosinophile und basophile Hypophyseadenom. Frankfurter Zeitschr. f. Pathologie. 1910. Bd. 4.
- Erdheim und Stumme, Ueber die Schwangerschaftsveränderung der Hypophyse. Ziegler's Beiträge usw. 1909. Bd. 46.
- Haberfeld, Die Rachendachhypophyse, andere Hypophysengangreste und deren Bedeutung für die Pathologie. Ziegler's Beiträge usw. 1909. Bd. 46.
- Killian, Ueber die Bursa und Tonsilla pharyngea. Morphologisches Jahrbuch. 1888. Bd. 14.
- Miculicz, Die Neubildungen des Rachens und des Nasenrachenraumes. Heymann's Handbuch d. Lar. u. Rhin.
- P'ende, Die Hypophysis pharyngea, ihre Struktur und ihre pathologische Bedeutung. Ziegler's Beiträge usw. 1910. Bd. 49.

XV.

Die nasale Dysmenorrhoe sowie die nasalrespiratorischen Druck- und Saug- wirkungen auf die Bauchorgane überhaupt.

Von

Dr. Otto Müller,

Facharzt für Ohren-, Nasen- und Kehlkopfkrankheiten in Lehe, zurzeit im Felde.

(Mit 2 Textfiguren.)

I. Die nasale Dysmenorrhoe.

A. Entwicklung und jetziger Stand des Problems.

1. Fliess' Lehre.

Zu Anfang der 90er Jahre überraschte Fliess die ärztliche Welt mit der Aufstellung der Lehre der nasalen Dysmenorrhoe: Die Nase begreife weit über ihre Anatomie und Physiologie als Atmungs- und Geruchsorgan hinaus besondere Beziehungen, besonders zum weiblichen Geschlechtsapparat, die durch nervöse Reflexbahnen vermittelt würden. Besonders sei es das bekannte Bild der Dysmenorrhoe, das in klinischer Abhängigkeit von der Nase stünde; doch wiederum nicht in allen Fällen, sondern nur in einer ganz bestimmten Erkrankungsform, die Fliess durch seinen sogen. nasalen Kokainversuch erkennt. Vorher scheidet er noch die Fälle aus, die auf rein mechanischer Ursache beruhen, wie Verengerung des Orificium uteri, Spasmus, Narben und alle sonstigen Ursachen am Collum uteri, die dem ausströmenden Menstruationsblut den Weg solange versperren, bis dieses durch Stauungsdruck nach aussen durchbricht und den dysmenorrhöischen Schmerz mit dem Augenblick des Erscheinens des Blutes beendet. Also diese rein mechanische Menstruationsstörung scheidet für Fliess und seine nasale Reflextheorie völlig aus, er zielt nur auf die übrigen Formen, bei denen die Schmerzen auch nach Erscheinen der Blutung noch anhalten und beweist nun deren nasale Ursache durch den Kokainversuch: er betupft mit 20proz. Kokainlösung zwei bzw. drei ganz bestimmte Stellen in der Nase: 1. die vorderen Enden der beiden unteren Muscheln, 2. gegenüberliegend auf beiden Seiten der Nasenscheidewand durch Blutgefässe und Nervenreichtum ausgezeichnete punktförmige Stellen, die Tubercula septi, und 3. die linke mittlere Muschel (nicht die rechte!); 5–8 Minuten nach Bestreichen hören dann bei jeder an nasaler Dysmenorrhoe leidenden Frau die Schmerzen auf.

Auf die besondere Fraktionierung der Schmerzen komme ich später zu sprechen. Mit diesem „positiven“ Ausfall des Kokainversuches ist die nasale Ursache der dysmenorrhoeischen Beschwerden erwiesen und folgerichtig auch eine nasale Therapie angezeigt. Zur Erklärung stellte Fliess seine Reflextheorie auf, die genannten drei Genitalpunkte in der Nase wären die Reizstellen und folgerichtig lief seine nasale Behandlung der Dysmenorrhoe auf deren Ausschaltung, d. i. Zerstörung aus: durch eine Aetzbehandlung, z. B. mit Trichloressigsäure oder bipolarer Elektrolyse hören die Schmerzen dauernd auf, die Dysmenorrhoe war ex naribus dauernd geheilt.

Das ist das Gerüst der Fliess'schen Lehre der nasalen Dysmenorrhoe, mancherlei Einzelheiten werden uns später noch beschäftigen.

Zur theoretischen Erklärung all dessen greift Fliess mit seiner Reflextheorie weit ins Gebiet nervöser Beziehungen hinein: Die Genitalstellen in der Nase sollen eine ausgesprochen „neuralgische Veränderung“ zeigen, die sich besonders in ihrer schmerzhaft empfindlichen Sondenberührung äussert; in ihrer Entstehung seien sie infektiöser Natur und meist auf im Kindesalter erlittene Diphtherie, Scharlach und Masern und den diesen Krankheiten ursächlich zugeschobenen Hyperplasien der Nasenschleimhaut zurückzuführen. Neben dieser Infektionsbeteiligung greift Fliess dann noch auf die bei der Menstruation beobachteten Schwellungszustände der Nasenschleimhäute zurück und endlich zieht er die Head'sche Theorie einer segmentiven Anordnung des Körperbaues heran, konstruiert hyperalgische Zonen, die mit der Nase in Verbindung stehen. Darnach habe man sich die Rolle der Nase im Mechanismus der Schmerzleitung bis zu den dysmenorrhoeischen Genitalien so vorzustellen (2): „Nach der Reizung eines Viszeralnerven wird ein Teil der Erregung in das zugehörige Rückenmarksegment abgegeben. Von hier wird er weiter in die Nase geschickt, wo er die „neuralgische Veränderung“ erzeugt. Diese Veränderung kann dort die Repräsentation eines oder mehrerer Segmente umfassen. Umfasste sie mehrere, so kommt eine Erscheinung zustande, welche Head in seiner rein symptomatischen Beschreibung mit dem Namen der Generalisation belegt, dass nämlich die Hauthyperästhesie sich nicht auf das ursprünglich erregte Segment beschränkt, sondern auf Zonen anderer, häufig entfernter Zonen übergeht. Das Zustandekommen der neuralgischen Veränderung in der Nase ist die Vorbedingung für die weitere Leitung der Erregung eines Rückenmarksegments in die empfindlichen Hirnprovinzen. Beseitigt man also diese Veränderung für kurze Zeit durch den Kokainversuch oder für lange Zeit durch elektrolytische Verätzung der Nasenstellen, so gibt es keine Empfindung der segmentären Rückenmarkserregung. Dabei kann die Reizung des peripherischen Viszeralnerven fortbestehen und durch andere lange Bahnen, die durch keine segmentären Abteilungen beschränkt sind, ins Gehirn geleitet werden. Nur ist die dann im Gehirn entstehende Empfindung wesentlich verschieden von derjenigen, bei welcher die segmentären Nasenbezirke noch neuralgisch verändert sind. In diesem letzteren

Falle ist die lokalisierte Schmerzempfindung z. B. am entzündeten Appendix noch umgeben von einer Head'schen Zone mit ihrem Schmerzmaximum. Im ersteren sind diese Zonen und ihre Maxima ausgelöscht. Es hat demnach eine Spaltung der Schmerzempfindung stattgefunden.

Bei gewissen Vorgängen wird wesentlich oder ausschliesslich die segmentäre Erregung hervorgerufen, und es kann daher die Schmerzempfindung ganz von der Nase getilgt werden (z. B. nasale Dysmenorrhoe). Bei anderen Vorgängen spielt die segmentäre Anordnung gar keine Rolle (echte Pleuritis, Erkrankungen der serösen Höhlen überhaupt). Hier kommt keine neuralgische Veränderung der Nase, aber auch keine Head'sche Zone zustande.

Endlich können die Repräsentationsstellen in der Nase selbst erregt werden (durch Nebenhöhleneiterungen, Hyperplasien), ohne dass ein Viszeralorgan die Quelle der Erregung ist. Dann entstehen trotzdem Viszeral-schmerz und Head'sche Zone, die wiederum der Heilung von der Nase her zugänglich sind.

So ist also die Nase eine Station auf dem Wege, den die Schmerz-erregung zum obersten Zentralorgan nimmt usw.“ Soweit Fliess' Theorie, ich gestehe, dass es mir nicht gelang, ihr in dieser Form folgen zu können.

2. Anerkennung des klinischen Bestehens der nasalen Dysmenorrhoe, Ablehnung der Reflextheorie.

Während die klinischen Tatsachen, insbesondere der Kokainversuch durch seine technische Klarheit ansprechen und in Verbindung mit den altbekannten Beziehungen der Geschlechtsorgane zu dem Geruchssinn zum praktischen Nachprüfen und zur Weiterbearbeitung des klinischen Gedankens anregten, befremdete um so mehr dieser auf das „Nervöse“ aufgebaute theoretische Erklärungsversuch und nahm die ärztlichen Gemüter von vornherein gegen sich ein. Doch eine seltsame wissenschaftliche Massenbekehrung ereignete sich: Ungezählte Nachprüfer fanden sich, ein jeder ging wegen der Erklärungen von Fliess voller Zweifel an die praktische Erprobung dieser seltsamen Theorie heran — und alle, alle, die da zweifelten und ungläubig waren, überzeugten sich teils mehr, teils weniger von der Richtigkeit der klinischen Erscheinung. Ueberaus lang ist ihre Reihe und kaum ein einziger findet sich, der die tatsächlichen Beziehungen zwischen Nase und weiblichen Geschlechtsorganen im Sinne ihrer praktischen Beeinflussbarkeit nach Fliess glatt verneinen möchte; selbst Kuttner (3), an den sich ein kleines Häuflein von Zweiflern mit Recht oder Unrecht klammert, sagt (4), „dass man ganz bestimmte Fälle von Dysmenorrhoe durch Einbringung von Kokain oder Menthol in die Nase oder auch durch andere endonasale Encheiresen vorübergehend, manchmal wohl auch für die Dauer, günstig beeinflussen kann. Dies stärker betont zu haben, als es je vorher geschehen ist, ist das Verdienst von Fliess und seiner Anhänger.“ Ich übergehe hier die Führung und Ent-

wicklung des wissenschaftlichen Streites, der manchmal über die sachlichen Meinungsunterschiede hinausging. Jedenfalls: die Fliess'sche klinische Feststellung einer nasalen Dysmenorrhoe ist wissenschaftliche und unumstößliche Tatsache geworden — und trotzdem hat sie sich trotz ihrer unendlichen Häufigkeit und praktischen Wichtigkeit in 20 Jahren und länger keinen Eingang in die praktische Medizin verschaffen können; die erdrückende Uebersahl aller Aerzte oder fast alle stehen praktisch den Dingen teilnahmslos gegenüber. Und gar erst in der vor allem berufenen Gynäkologie, die trotz aller kleinen und grossen, operativen wie konservativen, örtlichen wie allgemeinen Methoden noch heute einer exakten und logisch kausalen Therapie der Dysmenorrhoe entbehrt, wie die unzähligen ungeheilten und „unheilbaren“ Dysmenorrhoeefälle des Alltags beweisen, bedeutet bislang die Feststellung einer nasalen Form der Dysmenorrhoe wenig mehr als eine interessante Episode in der Entwicklung der Wissenschaft. Klar und scharf hebt sich indes der Name eines Gynäkologen heraus, der selbst ursprünglich ungläubig Fliess bei seinen ersten Versuchen in der Olshausen'schen Klinik zusah und ihm dabei „alle nur erdenklichen Schwierigkeiten in der Klinik in den Weg legte“, dann aber ein Paulus wurde und fortan den klinischen Begriff der nasalen Dysmenorrhoe weiter pflegte, unbeirrt aller Kritik und wissenschaftlichen „Ausser-Mode-Kommens“: Koblanck. Diese wissenschaftliche Dankesschuld an den Gynäkologen gerade von rhinologischer Seite sei hier zu Eingang dieser Arbeit abgetragen, wie wir Rhinologen zu gleichem Danke Fliess für seine grundsätzliche klinische Feststellung verpflichtet sind.

Aber woher dieser Zwiespalt der Meinungen? Woher diese trotz aller grundsätzlichen Anerkenntnis des Kokainversuchs und seiner Fernwirkung auf die Dysmenorrhoe offenbare praktische Zurückhaltung der Aerzte, die nach so vielen Jahren fast einem wissenschaftlichen Ablehnungsversuche der doch unabänderlich dastehenden Tatsache gleich ist?

Das Bedürfnis nach Kausalität ist nicht befriedigt und damit entfällt das klinische Faktum für uns nur nach dem Warum fragende Menschen. Doch nicht nur dies, dass Fliess auf unser Fragen nach Erklärung die oben umrissene „nervöse“ Erklärung bot, er spann diese noch weiter und verwob sie in andere spekulative Ideen über doppelgeschlechtliche Anlagen des Menschen überhaupt (indem er so für den Mann eine der nasalen Dysmenorrhoe des Weibes analoge Erscheinung wenigstens theoretisch zurechtlegen wollte), ferner über die periodische Abwandlung des ganzen Lebens in einem Rhythmus von 23 Tagen beim Manne und 28 Tagen bei der Frau, Zeitläufe, die die Beziehungen zwischen Nase und weiblichen Organen ebenso beherrschen sollen, wie das Ausfallen der kariösen Zähne bei Kindern und Greisen, Magenschmerzen, der Eintritt des Todes und manch anderes Ereignis (5). Diese spekulativen Ideen sind es, womit Fliess seiner glänzenden Entdeckung selbst ein zeitiges Grab bereitet hat; treffend sagt Schäffer (6) in einer für die Entwicklung der Lehre der nasalen

Dysmenorrhoe denkwürdigen Sitzung der Berliner gynäkologischen Gesellschaft: „Der Grund dafür, dass die Fliess'sche Behandlungsmethode so wenig Beachtung gefunden hat, liegt an dem etwas phantastischen Eindruck, den seine Arbeiten über diesen Gegenstand gemacht haben.“ Was Fliess zur theoretischen Begründung seiner klinischen Feststellung alles bringt, ist zu unmöglich und zu unwahrscheinlich, als dass sich die physiologischen Zusammenhänge so entwickelt haben könnten.

3. Unzulänglichkeit der Problemstellung nach Fliess.

Dies der geschichtliche Werdegang in grossen Zügen, es würde nur ermüden und in keiner Weise zur Klärung beitragen, wollte man all die Zitate und Erklärungsversuche späterer Mitarbeiter am Werke anführen; grundsätzlich Neues brachte keiner, alle wandelten in ihren Deutungen die so unsicheren Bahnen nervöser Reflexe. Manche gar erklärten das Ganze für Einbildung, Suggestion oder konstruierten ad hoc eine sonst in der ganzen Medizin unbekannte schmerztrübende Kokaineuphorie.

Wie war es nun angesichts dieses theoretischen Wirrwars mit der Problemfassung durch Fliess selbst? Leider enttäuscht Fliess auch hier. Statt den festgestellten klinischen Befund zunächst als Erklärungsproblem genau zu bezeichnen und klinisch abzugrenzen, gerät er alsbald in das uferlose Gebiet des „Nervösen“ und landet schliesslich an seinem bezeichnendem „Problem der Nervenphysiologie, das seine Wurzeln in die allgemeine Biologie des Wirbeltierbaues einsenkt“ (7).

Fliess spricht nach Abhandlung der neuralgisch veränderten Genitalstellen in der Nase, des Reflexweges und des oben gegebenen Head'schen Gedankenkreises von der Diagnostik jenes besonderen menstruellen Schmerzes; der Kokainversuch entscheidet dann über das Vorliegen oder Nichtvorliegen einer nasalen Dysmenorrhoe. Auf diese rein physiologische Feststellung baut Fliess unter Verzicht auf jede anatomische Umgrenzung und Organbestimmung seine weiteren Vorstellungen auf. Darin erscheint dann so nebenbei nicht nur die nasale Dysmenorrhoe als der Nase „tributär“, sondern da wird in demselben Sinne von dem sogen. Mittelschmerz, d. i. der in der Mitte zwischen zwei Menstruationen sich regelmässig einstellenden Schmerzperiode gesprochen, vom „schwachen Kreuz der Frauen mit den vielfachen Schmerzen dort, gewöhnlich der Ausdruck nasaler Veränderungen und daher von der Nase aus leicht zu beheben“ (8).

Ferner sind der Nase untertan „neuralgische Magenschmerzen, anormal starke Blutungen bei nasalen Dysmenorrhoeen, die nach nasaler Behandlung zu normaler Stärke zurückgehen, Amenorrhoe mit gelegentlicher Schwängerung nach jahrelanger Unfruchtbarkeit, Verkürzung und Veränderung des Periodenintervalles (9). Und selbst „wenn nebenbei noch irgendwelche anatomisch nachweisbaren Schäden an den Sexualorganen bestehen, die — im Falle des positiven Kokainversuches — ganz gewiss nicht die unmittelbare Schuld tragen, vermag man durch ausschliessliche Behandlung der Nase

in diesen positiv kokainisierten Fällen die dysmenorrhoeischen Schmerzen dauernd zu beseitigen, z. B. Endometritis, Retroflexio uteri, Parametritis“. Weiter heisst es S. 11:

„Die Frauenärzte haben ausser Stenosen des Zervix und des inneren Muttermundes, Lageveränderungen und Katarrhe des Uterus, Myome, Pelveoperitonitis, Tuben- und Eierstockserkrankungen für die menstruellen Schmerzen verantwortlich gemacht. Erst wenn man alle derartigen Fälle dem Kokainversuch unterzieht, wird sich herausstellen, in wie weit diese palpablen Leiden wirklich an der Entstehung der nasalen Dysmenorrhoe beteiligt sind. Aber es soll keineswegs bestritten werden, dass alle diese Zustände für sich eine schmerzhaftige Regel veranlassen können. Der Kokainversuch wird dann im zutreffenden Fall negativ sein. Er ist also ein ausgezeichnetes Mittel, um die örtlich bedingten Schmerzen aus der grossen Gruppe derer zu finden, denen ein ganz anderer Mechanismus zugrunde liegt, an dem aber die Nase einen wesentlichen Anteil hat.“ Wir sehen hier schon die ganze gynäkologische Pathologie als der Nase tributär aufmarschieren, des Anderen noch dazu der Steissbeinschmerz (Coccygodynie) usw., und folgen wir gar Siegmund (10), der am innigsten mit Fliess' Theorie verwachsen ist, so gesellen sich hier hierzu Appendizitis, Zustände der Gallenblase, Magen-, Nierenleiden usw. So buntscheckig das kasuistische Bild ist, so sehr vermisst man eine klare anatomische Umschreibung und Begrenzung, welche Organe, welche Funktionen, welche Körperteile dem Kokainversuch zugänglich und der Nasenbehandlung tributär sind und welche nicht. Wie heisst die kritisch genaue Formulierung des Fliess'schen Problems — ich suche vergebens!

Bei diesem Mangel an exakter Problemstellung ist es nur folgerichtig, dass jeder spätere Nachprüfer sich selbst Form und Grenzen für den Streitbegriff schuf, das beste Beispiel ist ja Siegmund, für den die Fliess'sche Lehre der nasalen Abhängigkeit der Sexualorgane nur ein Ausschnitt ist für die Unterordnung der meisten Baueingeweide unter die Nase überhaupt. Oder nehme ich Koblanck (11), so weicht auch er schon in entscheidenden Punkten von Fliess ab:

„Die von Fliess als Genitalstellen *κατ' ἐξοχήν* bezeichneten Punkte, das Tuberculum septi und der vordere Teil der unteren Muschel sind sicher die wichtigsten, es wäre jedoch verkehrt, und wir kämen in vielen Fällen nicht zum Ziele, wollten wir uns auf die Beeinflussung dieser Bezirke beschränken. Unsere Eingriffe müssen sich manchmal auf ein bedeutend grösseres Gebiet erstrecken, nämlich auf die ganze untere Muschel, auf das ganze Septum, selten auch auf die mittlere Muschel Auf der Existenz dieser Schwellkörper beruht m. E. der eigenartige Zusammenhang zwischen Genitalorganen und Nasenschleimhaut¹⁾.

1) Im Original nicht hervorgehoben.

Koblanck, der doch der überzeugteste Anhänger der nasalen Dysmenorrhoe ist, verwirft also die Fliess'sche Beschränkung auf dessen drei Genitalpunkte, vorderes Muschelende, Tuberculum septi und linke mittlere Muschel! Man erinnere sich, wie Fliess hierin das Fundament seiner Lehre legte, und man wird die Unstimmigkeit zwischen ihm und Koblanck in ihrem Werte ermessen. Die ganze untere Muschel, der grösste Teil der mittleren und endlich das ganze grosse Septum bedeuten hier Genitalstellen — richtiger Genitalflächen. Uebrigens ist die Fliess'sche punktförmige Beschränkung schon deshalb hinfällig, weil die Kokainisierung einer solchen Stelle mit 2proz. Lösung immer weitere Nachbargebiete insbesondere auf dem Schwellgewebe mitabschwellen lässt, so dass von einer streng örtlich beschränkten Wirkung nicht die Rede sein kann.

Dies möge genügen, um die Unzulänglichkeit der Problemstellung durch Fliess darzutun.

4. Vergleichsweise Entstehung der Abdominalhernien als örtlich benachbarter und klinisch verwandter Erscheinung bei erschwerter Atmung.

Also eine exakte Problemstellung gilt es zunächst aufzubauen als Grundlage für die Behandlung des Ganzen; ich wähle den deduktiven Weg. —

Eingehend war gezeigt, dass nach Fliess die nasale Wirkung weit über den engen Begriff der Dysmenorrhoe hinausgreift und sich auf Endometritis, Parametritis, Perimetritis, Dysmenorrhoea membranacea, profuse dysmenorrhoeische Blutungen, Wehenschmerz, Lösung der Nachgeburt und weiter nach Siegmund auf Perityphlitis, Gallenblasen- und Nierenleiden u. m. a. erstreckt, wohlgemerkt jeweils nur eine ätiologische Teilursache des betreffenden Leidens darstellend, so oft der positive Kokainversuch dies eben beweist.

Solche therapeutische Beeinflussbarkeit so vieler Leiden — und an der Tatsächlichkeit der Fliess'schen klinischen Angaben zweifelt so gut wie kein ernsthafter Nachprüfer! — lässt die Frage aufkommen, ob denn in anderen klinischen Fächern ausser Gynäkologie ähnliche Beziehungen zwischen Nase bzw. Nasenatmung und den Bauch- und Unterleibsorganen festgestellt und ferner wie sie dort gedeutet sind? Man braucht nicht weit zu gehen, um auf ein überreiches und wissenschaftlich wertvolles Material zu stossen: die Entstehung der Bauchbrüche, der Leisten-, Schenkel-, Nabelbrüche usw.

Die Entstehung der Hernien ist bekanntlich lange ein gleich ungeklärtes wie umstrittenes Gebiet gewesen, bis endlich zwei ätiologische Faktoren immer mehr Anerkennung fanden: Erstens die angeborene oder auch erworbene gewebliche Disposition, die in diesem Gewebe eine Bruchpforte und einen Bruchkanal entstehen lässt; namentlich für das Peritoneum, unter dessen Gewebshülle sich jeder Bruch vorschiebt, gilt diese anatomische Disposition im Sinne einer Dehnungsfähigkeit. Das Zweite für die Bruch-

entstehung, derjenige dynamische Faktor, der auf die vorgenannten anatomischen Gewebe einwirken muss, ist allgemein gesagt, die Vermehrung des Bauchinnendruckes beim Pressen, Tragen oder auch durch den Respirationismus, also z. B. bei jeder einzelnen Inspiration, beim Schreien, Husten usw.; und soweit diese Aenderung des Respirationismus von einer Nasenstenose herrührt, ist die Entstehung des Leistenbruches zu diesem Teile nasal bedingt, eine Wirkung der atmungsdynamischen Störungen besonders der oberen Luftwege (vgl. unter Kapitel B 1). Hierher gehört das erfahrungsmässig überaus häufige Auftreten von Leisten- und Nabelbrüchen bei adenoiden Vegetationen, Keuchhusten usw. Sultan (12), um mich auf einen chirurgischen Autor zu beschränken, sagt z. B.: „Begünstigt wird die Entstehung sowohl die Vergrösserung durch gewisse pathologische Zustände, besonders des Respirationsapparates Diese pathologischen Zustände bestehen in akuten und chronischen Bronchialkatarrhen, bei Kindern in Keuchhusten, vielleicht auch in Nasenverengerungen, z. B. durch adenoide Wucherungen wegen der damit verbundenen Anstrengungen beim Atmen.“

Die rein mechanisch-physiologische Beziehung zwischen der Entstehung des Leistenbruches und der meist chronischen Beugung der Einatmung in den oberen Luftwegen ist klar. Für die Herniologie ist die nasale und atmungstechnische Mitwirkung bei der Entstehung der Brüche eine geläufige, selbstverständliche Erscheinung, und es ist den Chirurgen, diesen besten Kennern der Realitäten des menschlichen Körpers unter allen Klinikern, noch niemals der Gedanke gekommen, hier etwa eine nasale Reflexfähigkeit für die Ausbildung eines Leistenbruches bei einer Nasenstenose zu vermuten, wie es Fliess für die klinisch verwandten und örtlich eng benachbarten Veränderungen in den weiblichen Sexualorganen tut! Formt sich da nicht für die nasale Dysmenorrhoe eine neue gedankliche Vorstellung?

Kurz möchte ich hier einschalten, dass die Chirurgen in der Frage der nasalen Fernerkrankungen den genauen Gegensatz zu den Gynäkologen darstellen. Während diesen die nasale Behandlung bei allerlei Sexualzuständen zu einer unantastbaren Möglichkeit geworden ist, ihnen aber die Erklärung für den physiologischen Zusammenhang fehlt, geht es den Chirurgen genau umgekehrt: theoretisch sind sie sich längst einig über den grossen und unzweifelhaften Einfluss der Atmungswiderstände, insbesondere der Nase, durch die Steigerung des Bauchinnendruckes auf die Entstehung der Leibbrüche, — doch ist mir nicht bekannt, dass ein Chirurg jemals diese theoretische Erkenntnis planmässig in die Praxis umsetzte: natürlich nicht, dass ausgebildete Brüche durch Nasenbehandlung statt durch Herniotomie anzugehen wären, sondern dass die ganze Prophylaxe des noch in Entwicklung befindlichen, noch beschwerdefreien und noch nicht messerreifen Bruches unter anderem eine örtliche Angelegenheit der Nase und der Luftwege ist! Wie lange noch wird vergehen bis statt des bis-

herigen tatenlosen Zuwartens bei „Bruchanlagen“ systematisch jede Nasenstenose beseitigt wird. Kausales Denken auch in der Prophylaxe der Leistenbruchbildung!

Prüfen wir endlich, wie die innere Medizin solche klinischen Zusammenhänge zwischen Nase und Bauchorgane deutet. Es liesse sich z. B. da anführen die Umstellung eines abdominalen Atemtypus in einen mehr kostalen bei entzündlichen Prozessen im Bauch, z. B. Appendizitis, Parametritis nsw. Im ganzen jedoch hat die innere Medizin hier nicht viel gearbeitet noch recht Stellung genommen; nur neuerdings betont sie unter der sich entwickelnden Theorie der Sympathiko- und Vagotonie das häufige Zusammentreffen zwischen Hämorrhoiden und dauernder Muschelschwellung in der Nase. Sie übersieht dabei ganz das einfache atmungsdynamische Moment, dass bei enger Nase z. B. durch Muschelschwellung die Lunge zur Einatmungsfüllung viel stärker saugen, d. h. das Zwerchfell über die Norm stark nach unten auf den Beckenboden pressen und so durch Behinderung des venösen Abflusses der Entstehung der Hämorrhoiden Vorschub leisten muss. Auf eine weitere venöse Kreislaufstörung ebendort infolge derselben rein mechanisch wirkenden Nasenstenose komme ich unter B 2 zurück. Indem so die innere Medizin das Zusammenfallen von Hämorrhoiden und Muschelschwellung allzu ausschliesslich als Ausdruck einer Sympathikotonie auffasst — die Einzelheiten bitte ich den internen Darstellungen zu entnehmen — erleben wir dasselbe wie bei der Theorie der nasalen Dysmenorrhoe: das nicht angebrachte, ausschliessliche Operieren mit nervösen Einflüssen u. dgl., wo eine klare Physiologie und mechanische Atmungsdynamik eine natürlichere Erklärung darbietet!

5. Problemstellung.

Gegenüber der unzulänglichen Fragestellung von Fliess fasse ich das Problem so:

Welche physiologischen — nicht nervösen — Beziehungen bestehen zwischen der Nase und den weiblichen Sexualorganen wie den Baueingeweiden überhaupt? Wie wirkt die Atmungsdynamik insbesondere bei einer Nasenstenose mittels der Zwerchfellbewegungen auf den Bauchinhalt und die Sexualorgane? Kommt diese Wirkung nur durch respiratorische Druckwirkung im Bauch zustande oder spielt nicht auch bei der Abhängigkeit der venösen Kreislaufströmung von dem gesamten Atmungsmechanismus, insbesondere auch von den wiederum diesen beherrschenden nasalen Atmungswiderständen, hier eine venöse Organanschuppung mit?

B. Physiologische Beziehungen zwischen Nase und Sexualorganen.

1. Respiratorische Druckverhältnisse.

a) Nase — elastisches Netz der Lunge. Die zweifach möglichen Zusammenhänge zwischen Nase und Sexualorganen sind damit schon gezeigt: nasal-respiratorische Druckeinwirkung auf die Baueingeweide und Beeinflussung des venösen Blutkreislaufes. Fassen wir zunächst den ersten

Fall mechanischer Druckwirkung nach unten ins Auge. Die physiologische Verknüpfung erscheint auf den ersten Blick unmöglich, so unmöglich, dass sie eben nur nervöser Natur wie bei Fliess sein könnte. Solche Anschauung ist folgerichtig für den, der nur gewohnt ist, in der Nase zwei passive Luftstrassen für die Atmung zu sehen, so dass sich also die Funktion der Nase in ihrem anatomischen Dasein erschöpft. Anders, wenn man darüber hinaus Nase und Nasenatmung auch dynamisch beurteilt in ihrem einheitlichen Zusammenhang mit dem gesamten Atemmechanismus. Es ist das Verhängnis der Fliess'schen Lehre, diese Möglichkeit atmungsdynamischer Zusammenhänge übersehen zu haben.

Die Nasenatmung ist nicht nur eine örtlich passive Angelegenheit der anatomischen Nasengänge, sondern sie ist auch eine Funktion des elastischen Netzes der Lunge, wie umgekehrt das Mass der bei der Einatmung erfolgenden elastischen Anspannung der Lunge von der Enge oder Weite der Nasengänge abhängig ist (13 u. 14). Man kann sich dies gut veranschaulichen an einem Gummiballon, -Spritze oder dergleichen mit einem auswechselbaren weiten und engen Ansatz. Zur Ansaugung durch die enge Röhre bedarf es einer viel stärkeren Saugkraft wegen des engen Mündungsquerschnittes als mit dem weiteren Ansatz! Das elastische Lungennetz gleicht dem Gummiballon, in den umschlossenen Bronchial- und Alveolarraum wird die Luft hineingesaugt. Die wirksame Saugkraft wird neben den Brustmuskeln hauptsächlich von dem Zwerchfell als die Atmung beherrschendem Einatemungsmuskel hervorgebracht und mittels des Pleuravakuums auf das elastische Lungennetz angesetzt. Der weiten oder engen Spritzenmündung entspricht die Nase mit ihrem je nach der anatomischen Anlage und dem jeweiligen Schwellungszustand der Muscheln veränderlichen Eingangsquerschnitt. Das elastische Lungennetz wird also bei enger Nase (z. B. angeborene Schmalnasigkeit, Septumdeviation usw.), noch häufiger aber durch die Anschwellung der Nasenmuscheln, wofern nicht etwa die dynamisch ganz anders zu beurteilende Mundatmung eintritt, viel stärker beansprucht als bei weiter Nase und abgeschwollenen Nasenmuscheln. Ich habe diese Dinge in mehreren Abhandlungen entwickelt und muss für Einzelheiten auf sie verweisen (13—17).

Dies Gesetz erhält eine starke experimentelle Stütze durch Rohrer (18), der in einer mühevollen und peinlichen Laboratoriumsanalyse auf Grund anatomischer Messungen an der Leichenlunge die Grösse der bei der Einatmung zu überwindenden Widerstände berechnet (15). Er teilte die einzelnen von dem Einatemungsstrom zu überwindenden und damit vom elastischen Lungennetz zu tragenden Widerstandskräfte ein in Rohrströmungswiderstände (etwa die Rauigkeit der Wandungen, die Geschwindigkeitsgrösse und die spezifische Widerstandskonstante umfassend) und in Extrawiderstände (vornehmlich Querschnittsänderungen und Bahnkrümmungen). Darnach berechnet er folgende Verteilung der Widerstandsgrössen innerhalb der einzelnen Abschnitte des Atmungsmechanismus:

	Rohrströmungs- widerstände pCt.	Extrawiderstände pCt.
Obere Luftwege	54	89
Nase und Pharynx	52,06	22,2
Glottis	1,2	66,9
Trachea	0,74	—
Bronchiolobuläres System . .	46	10,9
Bronchialwege (Mittel) . .	13,4	10,15
Läppchen (Mittel)	32,6	0,75

Man sehe sich diese Zahlen genau an, denn sie enthalten eine unserer geläufigen unkritischen Vorstellung durchaus entgegengesetzte wichtige Feststellung: Die oberen Luftwege, insbesondere die Nase verbrauchen mit 54 bzw. 89 pCt. bei weitem den grössten Prozentteil der bei jeder Einatmung zu überwindenden Gesamtwiderstände — nicht die Lungen sondern die oberen Luftwege sind in atmungsdynamischer Hinsicht der wichtigste Teil des ganzen Atemmechanismus!

89 bzw. 54 pCt. der für die Einatmungsspannung des elastischen Lungennetzes nötigen Energie sind also durch die Widerstände der Nase und oberen Luftwege bedingt! Was bedeutet dies nun für die respiratorische Einwirkung auf den Bauchinhalt bzw. die weiblichen Sexualorgane, wie wird diese nasal bedingte dynamische Anspannung der Lungen auf den Bauchinhalt bzw. die weiblichen Geschlechtsorgane weiter geleitet?

b) Elastisches Lungennetz — Zwerchfell. Bekanntlich steigt das Zwerchfell bei der Einatmung nach unten, um sich während der Ausatmung rein passiv durch den elastischen Lungenzug und den Gegendruck der Baueingeweide wieder nach oben saugen zu lassen; ein selbsttätiges Emporsteigen des Zwerchfelles ist durch die Anordnung seiner Muskelfaserung ausgeschlossen. Es ist also durch Vermittlung des Pleuravakuums an dem elastischen Netz der Lunge aufgehangen und wird vom elastischen Lungenzug sowohl während der Einatmung wie während der Ausatmung getragen. Demnach muss das bei der Einatmung hinabsteigende Zwerchfell den entgegengesetzt nach oben gerichteten elastischen Lungenzug überwinden; und da, wie gezeigt, die Stärke dieser elastischen Einatmungsspannung der Lunge zumeist schon durch die Atmungswiderstände der oberen Luftwege, insbesondere der Nase bedingt ist, so ist die Grösse der während des inspiratorischen Hinabtretens des Zwerchfelles aufgewandten Muskelenergie zu entsprechend erheblichem Teil von der Nase abhängig: Der Zwerchfellmuskel muss bei engen Nasenwegen sich stärker kontrahieren und stärker auf die Baueingeweide drücken als bei weiter Nase.

c) Zwerchfell und Bauchdruck. Die direkte Einwirkung einer Nasenstenose mit der sie begleitenden Muschelschwellung auf die Bauch-

eingeweide und den Bauchinnendruck ist damit nachgewiesen. Bevor wir den atmungsdynamischen Gedankengang fortsetzen, ist es notwendig, den Begriff des intraabdominellen Druckes zu analysieren, da er in seiner geläufigen Vorstellung sehr revisionsbedürftig ist.

Ueber den Bauchinnendruck oder intraabdominalen Druck herrscht gewöhnlich die Vorstellung eines ganz bestimmten, messbaren und an allen Orten der Bauchhöhle gleich grossen Druckes, der als solcher einheitlich einer Steigerung oder Verminderung durch äussere Einflüsse unterliege. So stellt man sich die Dinge vor, da die Physiologie diesen klinisch so wichtigen Gegenstand völlig vernachlässigt hat; in den Lehrbüchern und sonstwo sucht man vergeblich nach einer kritisch-analytischen Erörterung; der sonst so ausführliche Landois tut z. B. den „sogenannten“ Abdominaldruck mit ganzen zwei Zeilen ab! Ich vermag nicht zu beurteilen, ob diese übliche unzureichende Vorstellung auf diesem Boden wissenschaftlicher Not gewachsen ist oder auf einige in den 80er Jahren erschienene, diesen Irrtum noch stützende Arbeiten von Schatz zurückgeht. Die sich daran anschliessenden literarischen Wechselreden haben wenig Neues gebracht. Es war Hörmann (19) vorbehalten, in einer tief durchdachten und erschöpfenden Monographie das Problem des Bauchinnendruckes neu zu entwickeln und man kann wohl sagen, in seinen Grundzügen zu lösen.

Wir müssen uns nach Hörmann frei machen von der Vorstellung eines einheitlich grossen und in absoluten Grössen messbaren Bauchdruckes. Die früheren Untersucher hatten den Bauchdruck gemessen durch Bestimmung von intraabdominell gelegenen, aber von aussen durch Sonden usw. zugänglichen Stellen, z. B. Mastdarm, Blase, Magen. Dabei wurde der durch die Muskelwand und den Inhalt des Organs verursachte Organeigendruck mitgemessen; es ergaben sich ganz ausserordentliche Differenzen des „einheitlichen“ Bauchdruckes in Mastdarm und Magen gemessen — an unrichtigen physikalischen Voraussetzungen mussten diese Bemühungen scheitern.

Nichts lag näher, als den Bauchdruck nun streng intraabdominal, also z. B. zwischen Darmschlingen zu messen durch Einführung eines mit einem Manometer bewaffneten Troikarts. Wieder misslangen die mit viel Mühe und noch grösserer Hoffnung angestellten Versuche — mussten ja auch misslingen: Ein positiver Druck ist ja nur dort messbar, wo ein geeignetes Medium zur Druckübertragung auf das Druckmanometer vorhanden ist, z. B. Wasser, Luft, Dampf usw. Nun ist aber die Bauchhöhle keine Höhle im üblichen Sinne, sondern sie ist nur ein ideeller Spalt, gebildet zwischen den an- und aufeinanderliegenden Darmschlingen usw. Die normale Peritonealflüssigkeit ist so gering, dass sie als druckübertragendes Medium praktisch nicht in Frage kommt. Wenn man einen Troikart zwischen zwei Bauchschlingen einsticht, ohne auch nur die geringste Menge druckleitender Luft hineinzulassen, so gibt das Manometer nicht den geringsten Ausschlag (vgl. Hörmann)! Also wo bleibt der angebliche einheitliche Intraabdominaldruck?

Dieser Irrtum ist aufzugeben zu Gunsten der kritischeren Auffassung von verschiedenen von einander unabhängigen intraabdominellen Druckkomponenten. Zunächst die Ausmessung des Bauchdruckes nach den statischen Druckgesetzen. Diese besagen, dass z. B. in einem Gefäss mit Wasser jeder Quadratzentimeter Bodenfläche einen der Höhe der darauf lastenden Wassersäule entsprechenden Druck erfährt. Nun ist experimentell festgestellt (19), dass die verschiedenartigen Baueingeweide wie Leber, Milz, Magen, Därme durchschnittlich dasselbe Gewicht haben, wie ein gleiches Volumen Wasser. Etwas wird dieser statische Druck der Eingeweidesäule gemindert durch die Aufhängebänder der Organe, Lig. hepatis, Mesenterium usw. Im ganzen lastet aber auf dem Beckenboden ein der Höhe der Eingeweidesäule entsprechender statischer Bauchdruck, der für den der Lage der weiblichen Sexualorgane entsprechenden hinteren Douglasraum etwa 20 ccm Wasser im Stehen ausmacht — im Liegen ändern sich sinngemäss die Verhältnisse, der Rücken wird dann Belastungsboden. Es ist nun klar, dass diese statische Belastung im Stehen durch den Druck des bei der Einatmung nach unten tretenden Zwerchfelles eine Steigerung erfährt, die Hörmann bei vollkommen ruhigen, d. i. atmunghindernisfreien Luftwegen auf 2 bis 4 ccm Wasser mass (bei intravesikaler Messung!). Jede Atemstenose bei der wie gezeigt, das Zwerchfell stärker nach unten arbeiten muss, verstärkt nun den auf dem Beckenboden lastenden statischen Eingeweidedruck ganz erheblich.

Dieser durch die verstärkte Zwerchfellspression vermehrte statische Druck der Eingeweidesäule auf den Beckenboden ist es ja auch, der wenigstens in seinen klinischen Wirkungen bei allen Zuständen erschwerter Atmung (adenoide Wucherungen, Nasenstenosen, Keuchhusten, chronische Bronchitis usw., vgl. oben Kap. A. 4) den Chirurgen bekannt und geläufig ist als eine auslösende Ursache für die Entstehung der Unterleibsbrüche. Die ausserordentliche Häufigkeit solcher Brüche, noch mehr aber die pathologische Veränderung, die die normalen Bruchpforten durch diese Druckdehnung erfahren, ist uns ein Massstab, wie sehr die örtlich eng benachbarten weiblichen Sexualorgane unter diesem krankhaft ex naribus gesteigerten Druck leiden müssen, und wie z. T. daraus erklärlich eine Störung des physiologischen Menstruationsvorganges im Sinne der Entstehung einer Dysmenorrhoe erscheint. Wie ich schon oben sagte, ist es noch keinem Chirurgen eingefallen, diesen Zusammenhang der Bruchentstehung mit der behinderten oder sonstwie erschwerten Einatmung als Reflexneurose von der Nase zum inneren Leistenring zu deuten! Und für unser rhinologisch-gynäkologisches Grenzgebiet? Soll für diese neben Leisten- und Schenkelring liegenden weiblichen Sexualorgane nun diese physikalische Beziehung nicht gelten und anstatt dessen eine unbewiesene Theorie nasaler Fernreflexe Platz greifen? Und dieser physiologische Zusammenhang erscheint um so gewichtiger, je mehr wir uns immer wieder erinnern, dass schon in der Norm für das Zwerchfell der grösste Teil der für das inspiratorische

Tiefertreten aufzuwendenden Energie nicht von den Lungenwiderständen, sondern von der Nase und den oberen Luftwegen stammt.

Ein letzter Bestandteil des neugewonnenen Sammelbegriffes vom Bauchinnendruck ist noch für unsere Beziehung bedeutsam, nämlich die vordere Bauchwand und ihre Muskelwirkung auf den Bauchdruck. In der ruhigen Ein- und Ausatmung, insbesondere bei hindernislosen Atmungswegen verschiebt sich der Bauchinhalt infolge des Herabtretens des Zwerchfelles einfach nach unten und vorne, die vordere Bauchwand passiv und ohne jede Gegenkontraktion vor sich her wölbend (vgl. Hörmann S. 1555 u. a.): eine Verstärkung des Bauchinnendruckes findet dabei nicht statt. Anders schon in der Bewegung und noch mehr bei angestrenzter und erschwelter Nasenatmung, bei der also die Zwerchfellaktion kräftiger und ruckartiger erfolgt. Hier tritt mit jedem inspiratorischen Herabtreten des Zwerchfelles eine Steigerung des muskulären Tonus der Bauchwand auf; anstatt des sonstigen ruhigen passiven Vorwölbens kommt eine entgegengesetzt wirkende Anspannung der Bauchmuskeln auf, die natürlich die intraabdominalen, auf die Sexualorgane wirkenden Druckkräfte verstärken muss. Für diese örtliche Wirkung ist es völlig Nebensache, wodurch diese erschwerte Atmung, deren wir in mässigen Graden meist gar nicht bewusst werden, letzten Endes ausgelöst ist. Ist sie z. B. durch eine auch nur mässige Muschelschwellung bzw. angeborene Enge der Nase bedingt, so entsteht eben infolge dieser Muschelschwellung eine stärkere Belastung der Sexualorgane mit all ihren Folgezuständen. Die Grösse solcher von der Nase bzw. den Bauchmuskeln ausgehenden Druckerhöhung lässt sich nicht in genaue Masse fassen, sie ist beim Einzelnen so verschieden, nicht nur wie der Nasenbau und die Atmungsweise (Rippen- oder Bauchatmung), sondern sie wechselt beim Einzelnen noch viel mehr und häufiger, wie die ursächlichen Muschelschwellungen bei ihrer ausserordentlichen Empfindlichkeit flüchtig sind und je nach An- oder Abschwellung sich die Nasenwege bald verengen bald erweitern. Jedenfalls: durch jedes nasale Einatmungshindernis wird neben dem verstärkten direkten Abwärtsdruck des Zwerchfelles auch durch die zunehmende aktive Muskelspannung der Bauchdecken bei jeder Einatmung die auf den Sexualorganen ruhende statische Druckbelastung mittelbar verstärkt.

Wir sehen also die Fülle und Vielgestaltigkeit der von der Nase auf die Sexualorgane wirksamen atmungsdynamischen Kräfte und ermessen ihre klinisch bedeutsame Grösse immer wieder an der grundlegenden Tatsache, dass die der Druckbelastung der Baueingeweide übergeordnete elastische Lungendehnung den allergrössten Teil ihrer Dehnungsbeanspruchung von der Nase und den oberen Luftwegen erfährt.

d) Gesetz des Kontrastes zwischen minimaler Veränderung der Nasenatmungsbahn und maximaler dynamischer Fernwirkung. Wir sahen den geraden Weg atmungsdynamischer Beziehung

zwischen Nase und weiblichen Sexualorganen. Was uns auf den ersten Blick so unmöglich erschien, was die Nachprüfer der Fliess'schen Lehre übersahen, indem sie alle physiologische Zusammenhangsmöglichkeit für so ausgeschlossen hielten, dass nur eine nervöse Reflexdeutung des Rätsels tauglich erschien, das liegt als Ergebnis rein physikalischer Physiologie vor uns. Doch nicht nur die Beziehung selbst, auch der Kontrast zwischen der winzigen Grösse der nasalen Querschnittsveränderung und der mächtigen klinischen Fernwirkung im Organismus wird begreiflich. Wenn schon gewöhnlich die enge in den dynamisch wichtigen Abschnitten so kleinröhrige Nase den grössten Widerstand für das im Mittelpunkt des ganzen dynamischen Systems stehende elastische Lungennetz abgibt, so ist begreiflich, um wieviel mehr z. B. eine nur wenige Millimeter betragende Schwellungsveränderung zwischen unterer oder auch mittlerer Muschel und Septum die elastische Dehnung des Lungennetzes vergrössert. Und all diese ex naribus empfangene Verstärkung der Lungenspannung wirkt sich wieder in dynamischer Steigerung am Zwerchfell aus, erhöht einestheils den unmittelbaren Belastungseingeweidedruck auf den Beckenboden und ruft zum anderen eine die Bauchdruckverhältnisse steigernde Muskelwirkung der vorderen Bauchwand bei jeder Einatmung hervor. Kleine Ursachen — grosse Wirkungen gilt besonders für dieses Kontrastgesetz. Mir schwebt für diesen Gegensatz immer ein physikalisches Beispiel vor: ein kleines Zahnrad treibt mit seinen Sperrzähnen ein grösseres und dieses ein drittes, unendlich viel grösseres. Drehe ich das erste nun nur um einen ganz kleinen Sektor, so schwingt das endständig dritte schon einen grossen Halbkreis. Dieser Gegensatz ins Atmungsdynamische übertragen stellt die überraschenden nasalen Fernwirkungen auf den Organismus dar. Eine weitere Begründung erhält dies Gesetz im folgenden Abschnitt.

2. Der venöse Rückfluss zum rechten Herzen als atmungs-dynamische Funktion.

a) Nase — Pleuradruk — intravenöses Druckgefälle zum rechten Herzen. In unserer Fragestellung war schon gesagt, dass eine zweite physiologische Brücke zwischen Nase und Sexualorganen neben diesen unmittelbaren druckdynamischen Wirkungen in dem venösen Blutkreislauf gegeben sei: der Atemmechanismus als Hilfskraft und endständiges Sauggetriebe für den Rückfluss des Venenblutes. Er übertrifft an ätiologischer Bedeutung für die Dysmenorrhoe den geschilderten statischen Pressionsdruck bedeutend. Wiederum stelle ich voran: In dem hervorragenden Masse, in dem die Nase an der Dynamik des ganzen Atemmechanismus beteiligt ist, wirkt sie auch an der Unterstützung der venösen Blutströmung durch die Atmung mit (14).

Es ist eine bezeichnende Erscheinung, dass in gleichsinniger Verknüpfung der physikalisch-physiologischen Beziehungen zwischen Nase und Herz bzw. Kreislauf eine der reflektorischen nasalen Dysmenorrhoe parallele

Lehre von angeblich zwischen Nase und Herz spielenden Reflexneurosen zusammengestellt worden ist. Ich habe jüngst [vgl. oben (14)] dargelegt, dass von solchen Reflexbeziehungen zwischen Nase und Herz meist überhaupt nicht die Rede sein kann, sondern dass sich die meisten klinischen Erscheinungen durch eine atmungsdynamische Zergliederung erklären lassen. Insoweit diese Beziehungen nun in unsere Untersuchung hineingreifen und von der Nase aus Einwirkungen auf den venösen Blutabfluss aus den Sexualorganen in Betracht kommen, sollen sie in grossen Strichen hier umrissen werden; Einzelheiten sind in der früheren Abhandlung nachzulesen.

Das Herz ist nur eine Druck- und keine Saugpumpe. Der Rückfluss des venösen Blutes zum rechten Herzen erfolgt zu einem Teil durch die dem Blutstrom nach Durchfliessen des peripheren Kapillarnetzes noch verbliebene geringe kardiale Triebkraft (*vis a tergo*), zum anderen grössten Teil durch direkte Ansaugung des Blutes zum rechten Vorhof: die von der Atmung bewirkten intrapleurale negativen Druckwerte verursachen ein intravenöses Druckgefälle zum rechten Herzen, das um so wirk-samer und damit um so lebenswichtiger sein muss, als der kardiale Blutströmungsdruck oft schon in den grösseren Venen fast völlig aufgehoben sein kann!

b) Allgemeine Rückflussbedingungen des Venenblutes. Die nähere Entstehung dieses an den oberen und unteren und damit auch an den Venen des Unterleibes angreifenden Unterdruckes ist bekannt: In der Pleurahöhle herrscht dauernd ein negativer Druck, durch die bekannten Ursachen ausgelöst, seine Stärke schwankt zwischen — 9 mm Hg auf der Höhe der Einatmung und — 6 mm Hg nach vollendeter Ausatmung. Dieser Negativdruck umfasst nicht nur die Lungen, sondern ebenso das Mediastinum, das Herz und die Anfangsteile der grossen Gefässe, insbesondere der oberen und unteren Hohlvene, und er muss sich folglich mit all seinen respiratorischen Schwankungen diesen Hohlvenen mitteilen. Dies um so mehr als die schlaffen Venenwandungen widerstandslos der inneren „Aspiration des Brustkorbes“ nachgeben. Die respiratorischen Venendruckschwankungen sind auch bis weit in das Venengebiet hinein beobachtet, Wertheimer (20) hat sie sogar in den entfernten Fussvenen nachgewiesen. Um wieviel stärker muss das örtlich so viel nähere Venensystem der weiblichen Genitalien mit seiner schon in der Norm so ausserordentlich starken Vaskularisation (*Plexus venosus uterinus* usw.) diesen respiratorischen Einwirkungen mit ihrer nasalen Komponente ausgesetzt sein? Und in dem Masse, wie die Atmungs-dynamik zum grössten Teil (54 pCt., bzw. 89 pCt. nach Rohrer) von der Nase und oberen Luftwegen — und nur zum geringsten Teil von dem dynamisch so überschätzten Lungensack — abhängig ist, ist der venöse Blutabfluss aus den Genitalien von der Nase abhängig.

c) Venöse Anschoppung, insbesondere der Baueingeweide infolge Nasenstenose. Da also die Ansaugung des venösen Blutes im

Endabschnitt der Venen hauptsächlich durch den Atmungsmechanismus geschieht, das Ausschöpfen der Hohlvene aber abhängig von dem Fassungsvermögen des rechten Vorhofes, also gänzlich unabhängig von dem Atemmechanismus erfolgt, so ist eine funktionelle Disharmonie zwischen den beiden Vorgängen unausbleiblich, geradezu physiologisch! Dem entspricht, dass bei zu starker Ansaugung des Venenblutes z. B. durch Steigerung des intrapleurale Druckes infolge Nasenatmungsstenose das intravenöse Druckgefälle zu stark wird und mehr Blut zum rechten Herzen strömt, als dieses durch die Schöpftätigkeit seines Vorhofes weiterleiten kann: Die rückläufige vom Herzen zur Peripherie gerichtete Blutbewegung besonders während der Ausatmung ist da (Venenpuls, z. B. an den Halsgefäßen fast physiologisch häufig). Eine Stagnation (und Stase) des Blutes in der venösen Bahn und darüber hinaus in den nähergelegenen kapillaren Stromgebieten ist die Folge. Solche venöse Stauung infolge versagenden Atemmechanismus in der Leber, Milz, Niere usw. ist ja eine der alltäglichsten klinischen Erfahrungen und eine grundlegende Tatsache der allgemeinen Pathologie überhaupt. Nichts ist natürlicher, als dass die räumlich so nahen Sexualvenen von dieser venösen Anschoppung ebenfalls getroffen werden, deren Stärke sich jeweils richtet nach der Stärke der Störung des Atemmechanismus, in unserem Falle nach der Stärke der nasal-dynamischen Atembehinderung.

Hierher gehört auch das schon oben erwähnte, von der inneren Medizin aber als schlechtweg „neurotisch“ missdeutete Zusammentreffen zwischen Hämorrhoiden und Muschelschwellungen in der Nase; immer, wie überall in dieser Abhandlung, eben noch erhaltene Nasenatmung vorausgesetzt. Der Zusammenhang ist doch hier abermals so, dass durch die Muschelschwellung bzw. die Nasenstenose zunächst eine zu starke Ansaugung des Blutes aus dem Kapillargebiet in die Venenbahnen statt hat, dass es dann aber infolge ungenügender Abschöpfung der Hohlvenen durch das rechte Vorherz zu einer rückläufigen Bewegung, Stagnation und letzten Endes venöser Anschoppung des peripheren Kapillarnetzes kommt, auf Grund deren sich dann die Hämorrhoidalknoten ausbilden! Und es ist nur ein logischer Schlussbeweis, dass Hämorrhoiden nicht nur auf therapeutische Minderung der Plethora im Blutkreislauf durch Darmmittel usw. reagieren, sondern dass gerade Hämorrhoiden durch die unserer atmungsdynamischen Betrachtung entsprechende Unterdruckbehandlung in pneumatischen Kabinetten mit am frühesten und sinnfälligsten von allen Organen reagieren!

Wir sehen also die Sexualorgane in gleicher Weise wie die Mastarmvenen einer venösen, hauptsächlich von der Nase her ausgelösten Anschoppung unterliegen. Dabei ist natürlich von der menstruellen Durchblutung nicht die Rede, vielmehr ist die von uns atmungsdynamisch abgeleitete leichte venöse Stase vorhanden nach Massgabe der nasal-respiratorischen Atmungsstörung (vgl. übrigens hierzu die so oft lividbläuliche Farbe der Portio uteri bei der Mehrzahl aller krankhaften Gebärmutterzustände!); auf sie pflöpft sich dann jeweils die normale Menstruationsblutung auf, so dass es zu einer besonders starken Form der Menses, zur Menorrhagie

kommt: bedingt dadurch, dass sich die zur Blutausscheidung führenden Menstruationsvorgänge in den intermenstruell schon blutüberfüllten Organen abspielen. Folgerichtig gelang es Fliess und seiner Schule, gerade durch nasale Behandlung derartig profuse Menstruationsblutungen zu normaler Stärke zurückzuführen.

3. Neuordnung der Fliess'schen Lehre nach mechanisch-physiologischen Gesichtspunkten.

a) Wesen der sogenannten Genitalpunkte. Unsere Problemstellung war gegliedert durch die bei Atmungsstenose vorhandene Vermehrung des statischen Belastungsdruckes der Eingeweidesäule auf die Sexualorgane sowie durch die gleichfalls bei Nasenstenose bestehende venöse Anschoppung der Organe infolge des beschränkten Schöpfvermögens des rechten Vorhofes gegenüber den zu stark in die Venen und Venenansätze angesogenen Blutmassen. Unter diesen Gesichtspunkten lösten sich die klinischen Erscheinungen auf, so dass kein Bedürfnis nach einer weiteren Erklärung besteht, insbesondere auch kein (Verlegenheits?)bedürfnis, eine Störung der Nerventätigkeit zu beschuldigen, im Sinne der sogenannten nasalen Reflexneurose! Ich sehe in dem Krankheitsbild der nasalen Dysmenorrhoe einen klaren physikalisch-physiologischen Vorgang; wenn überhaupt ein „nervöser“ Faktor mit im Spiele ist, so ist er nur von sekundärer Bedeutung. Organischer Vermittler der Beziehungen zwischen Nase und Sexualorganen ist das elastische Lungennetz mit seiner innigen dynamischen Abhängigkeit von der Grösse der nasalen Atemwiderstände, das dann sowohl durch die Verstärkung der einzelnen Zwerchfellkontraktion den höheren Belastungsdruck wie durch Steigerung des Interpleuraldruckes die venöse Organanschoppung der Genitalien bedingt.

Diese grundsätzliche Feststellung zwingt die ganze Fliess'sche Lehre von Grund aus neu zu ordnen. Fliess stellt gleich zur Einführung dem Fremdling seine beiden, am Eingang der Nase gelegenen Genitalpunkte (vorderes Ende der unteren Muschel und Tuberculum septi) als Polpunkte seiner reflexneurotischen Verbindung vor. Als dritter erscheint dann später noch die linke mittlere Muschel — warum nicht auch die rechte?, ein kritikfähiger Gegenbeweis fehlt da wieder —. Koblanck (11), dessen Autorität und wissenschaftlichem Verfechtungseifer die nasale Dysmenorrhoe soviel verdankt, lehnt diese Genitalpunkte schon ab, „es wäre verkehrt und wir kämen in vielen Fällen nicht zum Ziele, wollten wir uns auf die Beeinflussung dieser — drei Fliess'schen — Bezirke beschränken. Unsere Eingriffe müssen sich manchmal auf ein bedeutend grösseres Gebiet erstrecken, nämlich die ganze untere Muschel, auch das ganze Septum, selten auch die mittlere Muschel¹⁾. auf der Existenz dieser Schwellkörper beruht m. E. der eigenartige Zu-

1) Im Original nicht gesperrt gedruckt.

sammenhang zwischen Genitalorganen und Nasenschleimhaut.“ Von den Genitalpunkten ist hier schon nicht mehr die Rede, an ihrer Stelle erscheint ein sehr grosser Teil der ganzen Nasenhöhle und vor allem auch die von uns in den Vordergrund geschobenen Schwellkörper! Eine ähnliche Erweiterung erfahren Fliess' Reflexpunkte bei der Mehrzahl der Nachuntersucher.

b) Oertliches Zusammenfallen mit der Einatmungsstrombahn. — Die Genitalpunkte von Fliess u. A. und die weiteren Schleimhautgebiete, die Koblanck u. A. als Reflexbezirke der nasalen Dysmenorrhoe mit so viel klinischem Erfolge behandeln, sind nun weiter nichts anderes als die genau bezeichnete Einatmungsstrombahn in der Nase! Durch ihre Behandlung (vorübergehende oder dauernde Abschwellung durch Aetzung, Elektrolyse usw.) wird nicht etwa ein mystischer neurotischer Effekt erzielt, sondern eine objektiv feststellbare Erweiterung der gerade hier sehr querschnittsengen Strombahn gesetzt und damit bei jeder Einatmung eine Minderung der elastischen Anspannung des Lungennetzes mit der weiteren physiologischen Folgekette bedingt: Mässigung der statischen Eingeweidedruckbelastung und Mässigung der intravenösen übermässigen Blutansaugung zum rechten Herzen, d. i. Verhinderung der venösen Blutanschoppung in der Peripherie.

c) Gesetzmässigkeit der Atmungsbahn. In den Lehrbüchern findet sich nun meistens die falsche Angabe, dass die Einatmung einfach nach den Gesetzen des Unterdruckes erfolge, womit sich die Vorstellung verbinden muss, als ob besonders die Einatemungsluft von der Lunge angesaugt, überall dort nach unten streiche, wo das so uneben gestaltete Naseninnere dies raummässig zulasse. Von solcher Gesetzlosigkeit ist für den Einatemungsstrom in Wirklichkeit nicht die Rede, er gehorcht von der Nasenspitze bis zur Endalveole in einheitlichem Fluss den dynamischen Widerstandsgesetzen, die die Atmungsstrasse nach den dynamischen Strömungsmöglichkeiten bestimmen (13). Die Bahn verläuft vom Naseneingang zwischen vorderem Ende der unteren Muschel und Tuberculum septi hindurch (Genitalpunkt!) in Bogenform nach oben und hinten, fortwährend die Fläche des Septums bestreichend, um endlich etwa zwischen (dicht unter) mittlerer Muschel und Septum nach hinten und unten in den Rachen abzubiegen. Hat Rohrer gezeigt, dass 52 pCt. bzw. 22 pCt. der gesamten Atmungswiderstände hier in der Nase und im Rachen ausgelöst werden, so habe ich in genannter Darlegung im einzelnen dargetan, dass gerade die Gegend zwischen mittlerer Muschel und Septum und darnach zwischen vorderem Ende der unteren Muschel und Septum die stärksten Brandungsstellen der Energie des Einatemungsstromes sind und dass bei einer Verengerung des Nasenquerschnittes gerade von hier die dynamische Beanspruchung des elastischen Lungennetzes steigt und damit die geschilderte zwiefache Kette physiologischen Geschehens zu den Sexualorganen ausgelöst wird!

Es handelt sich dabei, um das Gesetz des Kontrastes zu wiederholen (vgl. 1 d), oft nur um eine durch die Schwellung der Muscheln bewirkte Querschnittsveränderung in der Nase von ganz wenigen Millimetern, die dynamisch in die Ferne geleitet sich dort zu den starken Erscheinungen der nasalen Dysmenorrhoe auswächst. —

Jetzt wird auch eine Beobachtung klar, deren Erklärung Fliess einige Schwierigkeiten bereitete. Durch die Kokainbestreichung der „Genitalstellen“ schwand oder minderte sich der dysmenorrhoeische Schmerz, um wechselnd nach einiger Zeit je nach Anhalten der pharmakologischen Wirkungsdauer wiederzukehren — d. h. wenn die frühere Nasenenge durch die zurückkehrende Schleimhautschwellung wieder vorhanden war. Schliesst man die Aetzung oder Elektrolyse unmittelbar an den Kokainversuch, so kehrt der dysmenorrhoeische Schmerz nach einigen Stunden meist zurück, oft noch stärker als vorher. Obschon Fliess doch die am reflexneurotischen Schmerz schuldigen Genitalstellen eben erst zerstört hatte, erklärt er diese eigentümliche Schmerzwiederkehr als eine „durch die demarkierende Entzündung der Genitalstellen bedingte Reizung“ (1, S. 10). Um unsere dynamische Auffassung der Dinge selbst zu bestätigen, setzt er zu, dass dieser postoperative dysmenorrhoeische Schmerz oft erst aufhöre, „wenn der Aetzschorf sich lockere“. Freilich wird durch den kleinen Eingriff eine örtliche Entzündung und Schleimhautschwellung gesetzt mit der Wirkung einer Querschnittsverengung der Nase und — dann doch selbstverständlicher Verstärkung des dysmenorrhoeischen Schmerzes. Solche reaktiven Entzündungen heilen ab und bringen die Schleimhäute zur Abschwellung mit Bildung und Abstossung eines korkigen Aetzschorfes. Folgerichtig ist auch um diese Zeit der Querschnitt dauernd erweitert und die Dysmenorrhoe beseitigt! Ebenso ist der Schiff'sche Reizversuch der nasalen Dysmenorrhoe zu erklären: Durch Sondenberührung der nicht kokainisierten Genitalstellen kann man dysmenorrhoeische Schmerzen verstärken. Schiff gibt dafür sehr lehrreiche Beispiele, die ich in der Urschrift nachzulesen bitte. Der Zusammenhang ist nach allem klar: Durch die Sondenberührung erfolgte eine Anschwellung der Schleimhäute, damit Verengung des Nasenquerschnittes usw. Genau so wird bei einfacher Schnupfenschwellung der Nasenschleimhäute der dysmenorrhoeische Schmerz verstärkt. —

d) Fliess' Entdeckung in ihrer Beziehung zur operativen Technik. Fliess' hochbedeutsame klinische Tat, die seinen Namen der Geschichte der Rhinologie und Gynäkologie für immer erhalten wird, hätte nicht zeitweilig so unbeachtet bleiben können, wie es infolge seiner missratenen spekulativen Theorie in dem letzten Jahrzehnt doch tatsächlich der Fall wurde, wenn zu Anfang der 90er Jahre statt der damaligen fast ausschliesslichen nasalen Operationsmethoden, der Aetzung, Elektrolyse und Muschelkappung bereits unsere grosszügig chirurgische Behandlungsmethode der Nasenstenose bestanden hätte, wie wir sie in der die gesamten

Atmungsquerschnitte der Nase von der Nasenspitze bis zum Rachen auf einmal erweiternden submukösen Septumresektion haben. So aber waren alle Begriffe und klinischen Berechnungen auf die damals allein gangbaren Mittel, richtiger Mittelchen der punktförmigen Aetzung und umschriebenen Gewebszerstörung eingestellt. Wäre damals schon die submuköse Septumresektion bekannt gewesen, die es ermöglicht, ohne auch nur einen Millimeter der angeblich neuralgischen Tubercula septi zu opfern, in wirkungsvollster Weise den Querschnitt zwischen Nase und vorderem Muschelende zu erweitern, so wäre die irrtümliche Lehre der Reflexneurose von Nase zu den Sexualorganen niemals möglich gewesen! Gerade dadurch, dass wir jetzt durch die Schleimhaut völlig schonende und bei der Schnittführung gar noch die angeblichen Genitalpunkte völlig erhaltende submuköse Septumresektion die nasale Dysmenorrhoe noch viel gründlicher und sicherer zu beseitigen vermögen, als dies jemals durch alle Punktätzung usw. der Fall war, ist die nasale Reflextheorie auch empirisch völlig widerlegt.

e) Die Unabhängigkeit der nasal beeinflussbaren Dysmenorrhoe vom Zustand des Genitalapparates. Begriff und Wesen der Dysmenorrhoe, insbesondere bezüglich aller Ursachen ist für die Gynäkologen noch ein recht umstrittenes Gebiet. Um so mehr müssen wir versuchen, klar Stellung zu nehmen, wenn wir zu all den verschiedenen Auffassungen noch die Nase und Nasenatmung als weitere mögliche Ursache des Zustandes hinzufügen.

Wir können nicht den grundlegenden Vorgang der Eireifung und der damit zusammenhängenden Menstruationsblutung und der Uterusschleimhaut hier in ihren letzten biologischen Ursachen in unsere Untersuchung eingliedern. Jedoch ist es eine Erfahrungstatsache, dass bei normalen Genitalien der normale 4wöchentliche Menstruationsvorgang mit normaler Blutung und normal mässigen Schmerzen („Unwohlsein“) verändert wird zum mehr oder minder starken Dysmenorrhoebild bei gleichzeitigem Vorliegen von organischen Störungen an den Genitalien, wie Parametritis, Perimetritis, Endometritis, Retroflexio, Salpingitis, Oophoritis usw. Dann sind statt dieser normalen Menstruationsvorgänge heftige Schmerzen, stärkere Blutungen usw. fast die Regel. Jene andere Art dysmenorrhöischer Menstruationsstörung, bei der durch eine Stenose vom Muttermund oder sonstige mechanische Abflussbehinderung das in der Uterushöhle sich unter subjektiv empfundenen Schmerzen anstauende Blut zurückgehalten wird, bis es sich endlich mit Gewalt seinen Weg nach aussen bricht unter gleichzeitigem Aufhören der gesamten Dysmenorrhoeerscheinungen, hat Fliess schon grundsätzlich als untaugliche Fälle für seine nasale Methode ausgeschieden. Man erkennt sie, wie gesagt, daran, dass die Schmerzen mit dem endlichen sichtbaren Auftreten der Blutung sofort schwinden, während sie bei der nasalen Dysmenorrhoe diesen Zeitpunkt $\frac{1}{2}$ —2 Tage

lang noch überdauern. Es bleiben die Dysmenorrhoeefälle mit organischen Genitalbefunden. Fällt bei ihnen der Kokainversuch positiv aus, so tritt allemal durch ausgiebige nasale Behandlung entweder eine symptomatische Heilung oder aber Besserung der Dysmenorrhoebeschwerden ein. Ebenso oft aber findet man das ausgesprochene Symptomenbild der Dysmenorrhoe, ohne dass irgend eine organische Aenderung an den Genitalien nachweisbar ist, und auch hier ist der Kokainversuch sehr oft positiv, die nasale Behandlung des Zustandes erfolgreich. Der Zustand der Genitalien — mit Ausnahme des Sonderfalles mechanischer Verlegung von Muttermund — ist also für die Dysmenorrhoea nasalis ohne Belang, die diagnostische Entscheidung wird jeweils nur gefällt durch den Kokainversuch. Da der Dysmenorrhoe an sich immer der therapeutisch nicht angreifbare biologische Menstruationsvorgang zugrunde liegt, so beeinflussen wir durch die von der Nase aus bedingte Minderung des zu starken statischen Eingeweidedruckes und Mässigung der schon bei der Menstruation physiologischen Anschoppung der Genitalien nur die Stärke zweier Symptome, insbesondere der venösen Anschoppung, nicht aber den Menstruationsvorgang selbst. Ich halte diese Feststellung für wesentlich angesichts des aus gynäkologischen Kreisen gemachten Versuches, mit Hilfe der Erscheinungen der nasalen Dysmenorrhoe dem Menstruationsprozess eine extragenitale nasale oder allgemein körperliche Wurzel zuzuschreiben.

f) Die Fraktionierung des Kokainversuches. Eine der interessantesten aber auch am meisten umstrittenen Angaben von Fliess ist die sogenannte Fraktionierung (1, S. 9) des Kokain- und Sondenversuches: „Bestreicht man bei einer an nasaler Dysmenorrhoe leidenden Frau im dysmenorrhoeischen Anfall die Genitalstellen der Nase mit 20proz. Kokainlösung, so hören nach 5 bis 8 Minuten die Kreuz- und Bauchschmerzen völlig auf . . . etwaige Schmerzen in der Gegend über der Symphyse verschwinden keineswegs . . . Es lässt sich der dysmenorrhoeische Schmerz durch fraktionierte Kokainisierung der Genitalstellen noch weiter zerlegen. Bepinselt man ausschliesslich die Tubercula septi, so hört meist nur der Kreuzschmerz auf; der Bauchschmerz bleibt. Um ihn zu tilgen, muss man noch die unteren Muscheln mit Kokain unempfindlich machen. Und weiter: werden die Genitalstellen nur einer Nasenseite kokainisiert, so schwindet hauptsächlich der Schmerz der gegenüberliegenden Körperseite (also bei Kokainisierung der linken Nase erlöschen Kreuz- und Bauchschmerzen rechts und vice versa).

Der Schmerz auf derselben Seite wird nur geringfügig geändert. Die Beziehung zwischen Nase und Körperseite wäre also teilweise gekreuzt, analog dem Verhalten des Optikus. Es muss aber bemerkt werden, dass gerade hierin — wie ebenfalls beim Optikus — beträchtliche individuelle Schwankungen vorkommen, so dass manchmal die Kreuzung wenig oder garnicht bemerkbar ist.“ Schon die im Endsatz zugegebene Ausnahmehäufigkeit muss uns trotz aller Optikusvergleiche kritisch machen. Noch

zweifelnder müssen wir werden, wenn Schiff (21) z. B. die Fraktionierung der Bauch- und Kreuzschmerzen an sich bestätigt, im einzelnen aber gerade umgekehrt wie Fliess statt Kreuzung eine gleichseitige Heilung der Schmerzen feststellt. Er fand z. B. unter 35 Frauen mit positivem Kokainversuch nur in zwei Fällen die Beziehungen vertauscht. Auch für viele andere Nachuntersucher sind gerade die Angaben von Fliess über die Fraktionierung der Schmerzen die meist bezweifelten und angegriffenen, so dass z. B. auch Koblanck diesen Streit als unfruchtbar und in der Luft hängend auffasst, eine Meinung, der ich mich anschliesse. Ich stehe diesen Angaben sehr zweifelnd gegenüber und halte eine ausgedehnte kritische Nachprüfung, ob man von einer Fraktionierung der Schmerzen im Sinne Fliess' überhaupt sprechen kann, für eines der dringendsten Erfordernisse in der Lehre der nasalen Dysmenorrhoe —; doppelt und dreifach kritisch muss hierbei verfahren werden, da diese Dinge ausschliesslich auf den subjektiven Angaben der Frauen aufgebaut sind. Aber selbst wenn, was meines Erachtens sogar wahrscheinlich ist, die Fraktionierung der Schmerzen als unhaltbar erkannt wird, so bleibt doch deswegen der klinische Begriff der nasalen Dysmenorrhoe als solcher bestehen. Niemals könnte doch dann davon die Rede sein, wie schon behauptet wurde, dass mit einer etwaigen Widerlegung der Behauptung der Fraktionierung die ganze Lehre der nasalen Dysmenorrhoe falle.

g) Koblanck's und Roeder's Tierversuche über Beeinflussung des Sexualsystems durch nasale Eingriffe. Koblanck (22) wurde durch sein reges praktisches Interesse für die ihm klinisch so alltäglichen Wechselwirkungen zwischen Nase und weiblichen Genitalien veranlasst, diesen Dingen experimentell nachzugehen. Er entfernte einer Anzahl Hunden und Kaninchen des gleichen Wurfs die untere Muschel und verglich dann z. T. die Tiere nach vollendeter Wachstumsreife pathologisch-anatomisch mit nicht operierten Kontrolltieren; z. T. verwandte er sie zu Züchtungsversuchen. Hochinteressant sind die Ergebnisse:

Kaninchen, Wurf 6 (weiblich).

	Gesamtgewicht		Genitalgewicht 39 Wochen
	6 Wochen alt operiert	39 Wochen alt getötet	
Operiertes Tier	800	2860	5,65!
Kontrolltier	580	3110	17,03!

Kaninchen, Wurf 7 (weiblich).

	Gesamtgewicht		Genitalgewicht 29 Wochen
	6 Wochen alt	29 Wochen alt getötet	
Operiertes Tier 1	610	1560	1,7 !
" " 2	690	1680	1,74!
Kontrolltier	650	2000	8,2 !

Hunde, Wurf 13 (männlich).

	3 1/2 Monate alt operiert rechter Hoden	10 Monate alt getötet linker Hoden
Tier 1	7,0	6,7
" 2	7,4	7,5
" 3	7,4	7,5
Kontrolltier	13,0	12,5!

Koblanck und Roeder sagen dann weiter: „Die Ergebnisse der Versuche waren immer dieselben. Die operierten Tiere entwickelten sich scheinbar ebenso gut wie die Kontrolltiere. Bei der Sektion zeigte sich, dass die Genitalorgane der operierten Tiere nur wenig ausgebildet waren, sie waren auf embryonaler Stufe stehen geblieben. Der typische Unterschied zwischen den Genitalorganen eines operierten und eines Kontrolltieres ist an nachstehender Zeichnung (Figg. 1 u. 2), die ich mit dankens-

Figur 1.



Figur 2.



werten Erlaubnis von Herrn Prof. Koblanck hier ebenfalls wiedergeben kann, deutlich sichtbar. Die Präparate sind die Organe des mit Wurf 6 bezeichneten Wurfs.

Natürlich zeigt sich die Differenz am auffallendsten am Uterus: an dem einen Präparat verlaufen die Uterushörner gestreckt, ihre Wandungen

sind dick, ihre Länge ist erheblich, deutlich setzen sie sich an den Tuben ab; an dem anderen Präparat sind die Uterushörner viel kürzer und dünner, ihre Windungen sind stark ausgeprägt, sie gehen fast unmittelbar in die Tuben über. Auch in der Ausbildung der Eierstöcke und der Scheide ist bei genauerer Betrachtung ein Unterschied deutlich. In **ursächlichem** Zusammenhang mit der verschiedenen Entwicklung der Genitalorgane steht vielleicht die **verschiedene Blutversorgung** derselben, diese ist an dem gleichmässig mit Pick'scher Flüssigkeit gehärteten Präparaten deutlich bemerkbar, die ausgebildeten Organe sind viel stärker vaskularisiert als die in der Entwicklung zurückgebliebenen¹⁾.

Die mikroskopischen Untersuchungen sind noch nicht abgeschlossen, sie haben bis jetzt ergeben, dass die Genitalorgane der operierten Tiere in einem hypoplastischen Zustand sich befinden.

Mit diesem anatomischen Ergebnis unserer Versuche stimmt auch das physiologische Verhalten der Tiere überein. Alle drei von uns nasal operierten und zu Zuchtzwecken bestimmten weiblichen Tiere sind sexuell völlig indifferent, sie weisen die Sprungversuche gesunder Böcke dauernd ab. Ihrem Alter nach hätten sie schon mindestens zweimal Junge werfen müssen, bis jetzt ist nicht zu konstatieren, dass die Tiere trächtig sind“. Soweit Koblanck, der dann noch weiter sagt, dass „vorläufig jede Erklärung des reflektorischen Vorganges fehle“. Und doch gibt Koblanck sie unbewusst selbst in dem hervorgehobenen Satz: „In ursächlichem Zusammenhang mit der verschiedenen Entwicklung der Genitalorgane steht vielleicht die verschiedene Blutversorgung derselben, die ausgebildeten Organe sind viel stärker vaskularisiert als die in der Entwicklung zurückgebliebenen!“ Die durchaus selbständige biologische Funktion der weiblichen und männlichen Geschlechtsdrüsen der Blutversorgung bzw. dem Kreislaufsystem etwa unterzuordnen, davon kann keine Rede sein, das Primäre in jedem Organismus bleibt seine Geschlechtszelle. Wohl aber ist der Grad der Geschlechtsdrüsenfunktion der Blutversorgung und dem nasal regulierten venösen Blutkreislauf in einem bedeutenden Masse untertan. Dies ist der springende Punkt, Koblanck selbst bezeugt es uns hier, die übernormale Häufigkeit der Ovulation bei der dysmenorrhöischen Anschoppung der Genitalien (z. B. alle 3 Wochen und durch nasale Behandlung des Kreislaufes auf 4 Wochen reduzierbar!) lehrt es. Bei den operierten Tieren entstand eben durch die operative Ausschaltung der für das Venengetriebe notwendigen nasalen Widerstände eine Störung des Kreislaufes mit allen Folgen gestörter Entwicklung der Geschlechtszellen. Von einem reflektorischen Vorgang oder sonstigem nervösem Zusammenhang kann doch da nicht die Rede sein.

Das geschilderte physiologische Verhalten der operierten, sexuell völlig indifferenten Tiere sowie die sonstigen klinischen Erfahrungen der

1) In der Urschrift nicht hervorgehoben.

nasalen Einwirkungen auf das Genitalsystem gaben Koblanck folgerichtig den Gedanken, die physiologischen Wirkungen der Nase auf das Geschlechtsleben auf eine noch breitere Basis zu stellen. Nicht nur Amenorrhoe und Sterilität versucht Koblanck, soweit sie nicht anderweitig verursacht sind, systematisch nasal zu behandeln, sondern auch von nasaltherapeutischer Herabsetzung abnorm sexueller Erregung sagt er (11, S. 1049), „dass ein Teil derjenigen abnormen Erregungen nasal erfolgreich bekämpft werden kann, welche sich bei vorher gesunden Individuen durch äussere Umstände allmählich entwickelt haben. Tief eingewurzelte und angeborene Anomalien bleiben dagegen unbeeinflusst“. Mit dieser letzten Einschränkung scheint mir die nasale Therapie pathologischer Sexualzustände gerade durch die Regulierung der so wichtigen venösen Kreislauffunktion der Genitalien eine gewisse Aussicht zu haben — es bleibt auf diesem Gebiete praktisch noch so gut wie Alles zu tun übrig.

C. Pathologie.

1. Diagnostik und spezielle Therapie.

Die Diagnostik der nasalen Formen der Dysmenorrhoe wird nach vorheriger Aussonderung der Fälle, in denen bei Stenose des Muttermundes die Schmerzen aufhören, sobald das sich stauende Blut die Verengung nach aussen durchbricht, auf die Fälle sich erstrecken, wo der dysmenorrhöische Schmerz auch nach Erscheinen der Blutung noch anhält und dann auf die Kokainprobe positiv reagiert.

Hier möchte ich eine Beobachtung einfügen über künstlich entstandene Dysmenorrhoe: Als ich noch praktischer Arzt war, behandelte ich eine Frau bzw. ein Mädchen wegen Lungentuberkulose mit der bekannten Kuhn'schen Lungensaugmaske (23), deren Prinzip ja auf einer der Nasenstenose analogen Einatmungserschwerung beruht. Es ist nach den hier und anderwärts (14) gemachten atmungsdynamischen Darlegungen begreiflich, dass entsprechend der stärkeren elastischen Dehnung der Lungen bei jeder Einatmung sowohl durch den vermehrten Zwerchfelldruck wie auch durch die übernormale Ansaugung des Blutes in den Venen bzw. durch die venöse Anschoppung der peripheren Organe unter der Maskenbehandlung sich infolgedessen unter Umständen das klassische Symptomenbild der nasalen Dysmenorrhoe entwickeln kann: profuse Blutungen, in einem Falle auch statt der früheren vierwöchentlichen Menstruation nur dreiwöchige Pausen sowie früher nie gekannte Schmerzen. Im zweiten Fall hatte ich auch Gelegenheit, die nasale Kokainprobe mit positivem Erfolge anzustellen. In beiden Fällen kein Genitalbefund. Ich schöpfte gleich Verdacht, dass beide Patientinnen im Interesse einer möglichst starken Hyperämisierung ihrer tuberkulösen Lungen den Einatmungsschieber zu sehr gestellt, d. h. die (künstlichen, extranasalen) Einatmungswiderstände zu stark gemacht hatten. Durch einfache Herabminderung der Einatmungswiderstände bzw. Aussetzen der Maskenbehandlung jeweils vor dem erwarteten Zeitpunkt

gelang es, beide Fälle von künstlich erzeugter nasaler Dysmenorrhoe glatt zu heilen. Die Beweiskraft gerade solcher Fälle für die von mir vertretene Auffassung schätze ich hoch ein.

Nach all diesen atmungsdynamischen Einzelheiten der Entstehung der nasalen Dysmenorrhoe führt die einfache Logik von selbst zur Therapie: da es sich nicht um nervöse Reflexvorgänge handelt, kann es sich auch niemals um die Verätzung oder sonstige Ausschaltung der „Genitalpunkte“ als nervöser Polpunkte handeln, sondern in atmungsdynamischer Folgerichtigkeit kommt die Erweiterung des Nasenquerschnittes als einzige und streng kausale Behandlung in Frage. Denn damit mindere ich ja die hohen nasalen Atmungswiderstände zur Norm, führe eine Entspannung des elastischen Lungennetzes herbei, vermindere den statischen Druck auf die Genitalien und verhindere deren venöse Anschoppung.

Die speziell nasale Therapie kann so verschieden sein wie die anatomischen Ursachen der Nasenstenose selbst: angeborene Schmalnasigkeit und Deviatio septi verlangen eine hoch ausgreifende submuköse Septumresektion. Adenoide Wucherungen, Nasenpolypen und Schleimhautschwellungen usw. die entsprechenden Eingriffe. Die Muscheln sind im Gegensatz zu Fliess' örtlicher Aetzung grundsätzlich nicht primär anzugehen, mit Ausnahme von ganz seltenen grosslappigen Hypertrophien, die amputiert werden. Immer tritt als über- und vorgeordnete Methode die Septumresektion ein, deren Wirkung nicht nur physiologischer sondern auch weit durchgreifender ist, als die Kappung des für den venösen Kreislauf so wichtigen Muschelschwellgewebes (14). Indem wir bei der Septumresektion peinlich die Tubercula septi schonen, im übrigen auch die Muscheln unberührt lassen, bringen wir durch die fast stets eintretende Wirkung auf die nasale Dysmenorrhoe einen täglich sich erneuernden natürlichen Experimentalbeweis für die Unrichtigkeit der reflexneurotischen Auffassung. Alle nichtchirurgischen, polypragmatischen Eingriffe wie Pinseln, Pulver, Spülen, Inhalieren können den Nasenquerschnitt natürlich nie auf die Dauer anatomisch erweitern; falls überhaupt eine Wirkung eintritt, ist sie überaus flüchtig und unzureichend; deshalb sind auch hier diese Massnahmen im Interesse des Patienten zu Gunsten einer kausalen Behandlung zu verwerfen.

2. Grenzscheidung zwischen Rhinologie und Gynäkologie.

Es liegt in der Natur der Dinge, dass man zunächst zwischen diesen beiden Gebieten recht wenige oder gar keine praktisch bedeutsamen Berührungen vermutet. So war auch das Erstaunen und die Ueberraschung in gynäkologischen Kreisen besonders gross, als Fliess plötzlich mit seiner Lehre über die klinischen Wechselbeziehungen des Genitalapparats mit der Nase hervortrat und weiter seine Angaben durch alle Nachprüfer bestätigt wurden. Und nun gar, dass die Gynäkologie so innig und häufig in die so

wesensungleiche Rhinologie übergriff, jener Rhinologie, deren Denken und klinisches Handeln dem Gynäkologen so fremd ist. Hemmungen und Schwierigkeiten für die nasale Therapie der Dysmenorrhoe sind also von vornherein genug vorhanden und die Zurückhaltung der Gynäkologen ist mir als Rhinologen begreiflich. Deshalb ist eine genaue Grenzscheidung von vornherein notwendig. Die Feststellung der nasalen Form der Dysmenorrhoe durch die Kokainprobe möchte ich im allgemeinen nicht dem Rhinologen, sondern dem Gynäkologen zusprechen, erstens wegen des besonderen Vertrauensverhältnisses einer „unterleibskranken“ Frau zu ihrem Arzte, zweitens weil die Untersuchung der Nase doch immer eine vorherige genitale Untersuchung voraussetzt, und endlich weil die rhinologische Untersuchungsmethodik, die nasale Kokainprobe, so überaus einfach und auch von jedem Nichtrhinologen ohne weiteres ausführbar ist. Zudem sahen wir ja, dass es auf ein genaues punktförmiges Kokainisieren bei dem Versuch gar nicht ankommt, wenn der Kokaintupfer nur die untere oder auch mittlere Muschel trifft und dabei ein gut Stück Septumschleimhaut mitbestreicht. Die abschwellende Wirkung — zweckmässig sind dem Kokain einige Tropfen Adrenalin zugesetzt, wie man auch den ganzen Kokainversuch durch einen reinen Adrenalinversuch ersetzen kann mit genau demselben Erfolge — breitet sich ja von selbst noch weiter aus und schafft die notwendige Querschnittserweiterung. Ja, man kann dem Versuch eine besonders elegante und einfache Form geben, wenn man statt Anwendung des Pinsels einen mit der Einatmung einzustäubenden Kokainspray in die Nase gibt, eine Methode, die ich um ihrer Einfachheit willen den Gynäkologen besonders empfehlen möchte, denn sie erübrigt im allgemeinen (mit Ausnahme der seltenen Nasenpolypen u. dgl.) sogar die im gynäkologischen Sprechzimmer ungewohnte Beleuchtungslampe und Reflektor. Für den auf nasale Form der Dysmenorrhoe fahndenden Gynäkologen scheint mir die eingehende und kritische Untersuchungsweise von Schiff (21, S. 60) besonders lehrreich, weshalb ich sie hier einfüge. Schiff wollte dabei vor allem jede mögliche Suggestion ausschliessen.

„Vor allem dürfen die Frauen nicht wissen, um was es sich bei den Versuchen handelt, und dass es sich überhaupt um einen therapeutischen Versuch handelt.“

Ich habe deshalb die Frauen immer nur mit der Begründung, man müsse sie einmal zur Zeit ihrer Schmerzen „genau untersuchen“ zum Menstruationstermin zu mir bestellt. Ich habe dann, um es unauffällig zu machen, häufig mit einer anderen Untersuchung (Untersuchung des Herzens, Inspektion des Pharynx u. a.) begonnen und bin dann erst zur Untersuchung der Nase — denn nur von einer solchen war immer die Rede — übergegangen. Ein vorhandener oder angeblicher Schnupfen, häufige Kopfschmerzen ergaben dafür ja genügenden Vorwand.

Es hat dann gar keine Schwierigkeit, bei dieser „Untersuchung“ mit einer am Sondenknopf befestigten Watte, die vorher in 20 proz. Kokain-

lösung getaucht war, die Genitalstellen der Nase zu anästhesieren, ohne dass die Frauen eine Ahnung haben, dass dies nicht mit zur angeblichen Untersuchung gehört, und dass dies eine Prozedur sein könnte, mit der man auf ihre Bauch- oder Kreuzschmerzen einzuwirken versuchen will. Ich habe es dann noch einige Minuten, wenn die lokale Anästhesie eine vollständige geworden ist, noch ganz eigens vermieden, die Frauen suggestiv nach ihren Schmerzen oder deren Verschwinden zu fragen. Ich fragte sie vielmehr regelmässig, als hätte ich es vergessen: „Wo hatten Sie heute noch die starken Schmerzen, im Bauch oder im Kreuz, wie ist denn das eigentlich?“ usw. Die Antwort, die Sie dann bekommen, wenn der Kokainversuch positiv ausgefallen ist, lautet: „Ja, jetzt spüre ich gar keine Schmerzen, Herr Doktor; die Schmerzen haben jetzt ganz nachgelassen.“ Man kann sich jetzt ärgerlich stellen über die unverlässlichen Angaben der Frau, die doch eben früher gesagt habe, die Schmerzen beständen seit dem Morgen schon, und liessen gar nie nach, sie kenne das schon und wisse, dass die Schmerzen ohne den geringsten Nachlass während der ganzen Blutung (zwei bis drei Tage) andauern würden, weil das immer so sei — und jetzt sage sie, sie spüre überhaupt nichts. Darauf sagen Ihnen die Leute ganz regelmässig: „Ja, Herr Doktor, das ist noch gar nie vorgekommen, ich verstehe das absolut nicht, ich bin mit den stärksten Schmerzen gekommen, wollte am liebsten im Bette liegen bleiben, und die Schmerzen hören sonst nie auf an den ersten beiden Tagen — und jetzt spüre ich absolut nichts, als wäre ich gar nicht unwohl. Das ist schon seit drei Jahren nicht vorgekommen.“ Sie können dann sehen, wie die Frauen aufstehen, herumgehen, sich bücken und wenden und immer versuchen, ob denn die Schmerzen nicht kommen, und sich nicht genug wundern können, was denn eigentlich geschehen ist, und dass sie jetzt gar nichts spüren. Denn dass dieses Aufhören der Schmerzen mit der „Untersuchung“ der Nase etwas zu tun haben könnte, auf diese Idee kommen ja die Leute selbstverständlich nicht.“

3. Erfolge und klinischer Ausblick.

Ich sagte wiederholt, welch übergrossen Zweifeln die Fliess'schen Angaben zunächst bei allen Gynäkologen wie Rhinologen begegneten und wie sie alle aus dem Saulus zum Paulus wurden. Es gibt unter der Unzahl von Nachprüfern, deren Namensaufzählung allein mehrere Zeilen beanspruchen würde, m. W. nicht einen, der die klinischen Befunde von Fliess nicht bestätigt hätte. — Unstimmigkeit herrscht nur über die theoretische Erklärung. Einige wenige Statistiken: Schiff (21) fand unter 47 unter besonders kritischen Bedingungen ausgewählten und untersuchten Fällen von Dysmenorrhoe bei 34 = 72 pCt. den Kokainversuch positiv. Eine ganze Anzahl dieser Frauen wurden viele Monate, einige $1\frac{1}{2}$ Jahre hindurch bei jeder Menstruation nasal untersucht, so dass auf diese 47 Frauen mehr als 200 einzelne Kokainversuche entfielen und immer

war das Ergebnis das gleiche: für einige Stunden anhaltende Befreiung von den dysmenorrhöischen Beschwerden. Als Ergebnis der Dauerbehandlung durch die doch nach unserer Auffassung und persönlichen Erfahrung völlig unzureichende punktförmige Aetzung und Elektrolyse gibt Schiff an: Unter dauerbehandelten 17 Fällen war 12mal der Erfolg ein eklatanter, davon wurden 6 dauernd von ihrer Dysmenorrhoe befreit (Beobachtungsdauer bis zu $2\frac{1}{2}$ Jahren!); bei den anderen 6 Fällen war die Beobachtungsdauer noch zu kurz, jedenfalls wurde bei ihnen die erste Periode nach der Behandlung als „vollkommen und absolut schmerzlos“ festgestellt, „ein Ereignis, das seit 3, $3\frac{1}{2}$ und 5 Jahren nicht dagewesen war“. In den letzten 5 unter den 17 Fällen mit positivem Kokainversuch war es nicht durch die nasale Behandlung gelungen, das Wiederauftreten der dysmenorrhöischen Schmerzen zu verhindern, Schiff selbst „vermutet, dass eine ungenügende Aetzung daran schuld war“. Um wieviel besser noch als diese an sich schon glänzenden Dauererfolge hätte statt der kümmerlichen Aetzung und punktförmigen Elektrolyse die grosszügig ausgeführte Septumresektion gewirkt mit ihrer unvergleichbar stärkeren Erweiterung des Nasenatmungsquerschnittes. Ich empfehle namentlich den Herren Gynäkologen, die bedeutsamen Einzelangaben von Schiff in der Urschrift nachzulesen. — Lindner (24) berichtet aus der Amann'schen Klinik in München: „Unsere Erfolge waren frappant, wie die der früheren Beobachter, fast jeder Fall liess sich beeinflussen.“ Knorr (25) hatte in 15 Fällen 12mal Beeinflussung des dysmenorrhöischen Schmerzes, und in 9 Fällen ist die Dysmenorrhoe dauernd gewichen. Er hat die Patientinnen nach einem Jahre wieder kommen lassen und Nachprüfungen angestellt, sie waren schmerzfrei und haben keine Dysmenorrhoe mehr gehabt. Einer seiner Fälle war vorher von Fliess elektrolitisch behandelt worden; erst nach Behandlung des Septums und der hypertrophischen Muscheln trat ein Dauererfolg ein. Kuttner (3. S. 171), einer der schärfsten Kritiker an der Lehre der nasalen Dysmenorrhoe in der Form wie sie ursprünglich Fliess bot, fand unter 43 an Dysmenorrhoe leidenden Frauen 31 mal die Kokainprobe positiv, bei ihnen war „von der Nase aus zweifelsohne eine Einwirkung auf die Menstruationsbeschwerden zu erzielen. In 5—6 Fällen war der Erfolg unvollkommen, er hielt nur kurze Zeit vor, trat nicht jedesmal nach der Kokainisierung ein oder beseitigte die Schmerzen nicht vollständig. Bei den übrigen 25 Frauen war er prompt, vollständig und in einigen Fällen geradezu verblüffend“. Hören wir weitere Rhinologen von Fach: Ephraim (26) hatte unter 24 Kokainversuchen 18 mal positiven Erfolg, und unter 8 Fällen von Aetzdauerbehandlung 4 mal Dauererfolg, d. h. dauernde Beseitigung der Dysmenorrhoe gesehen; Bönninghaus (26) hat unter 5 Fällen 3 mal positiven Erfolg. Selbst ein so theoretischer Widersacher wie Schäffer (6, S. 602), der sich an eine angebliche analgesierende Kokainwirkung klammert, die in Wirklichkeit aber nicht besteht, hat durch den Kokainversuch unter 6 Fällen „von typischer virgineller Dysmenorrhoe in ungefähr

der Hälfte der Fälle in bezug auf das augenblickliche Aufhören der Schmerzen ganz überraschenden Erfolg“ gesehen.

Diese Zahlen und Bekenntnisse von Freund und Feind der neuen Lehre reden eine gewichtige Sprache — doch die Zahlen erhalten noch mehr Leben und Bedeutung, wenn wir sie in Beziehung setzen zu der unendlichen Häufigkeit der Dysmenorrhoe überhaupt und ihrer sich alle 3—4 Wochen das Leben hindurch wiederholenden Erneuerung und wenn wir sie zum anderen der therapeutischen Machtlosigkeit der Gynäkologie gegenüberstellen, wie gleichermassen der von ihr aus Verlegenheit herangezogenen allgemeinen Medizin; denn ein sehr erheblicher Teil dieser Frauen bleibt von den Gynäkologen ungeheilt, ein anderer wird nur unzureichend gebessert. Wie anders die Therapie der Dysmenorrhoe aussieht bei Anwendung der nasalen Untersuchung und Behandlung, wie anders die Heilungsaussichten der dysmenorrhoeerkrankten Frauen unter Zuhilfenahme der nasalen Behandlung sind, wieviel soziale Not und Elend dadurch abgewendet werden kann — denn bei der unendlichen Häufigkeit der Dysmenorrhoe, bei dem häufigen Versagen der örtlich behandelnden Gynäkologie handelt es sich hier um eine sozial bedeutsame Frage — das lehrt das Bekenntnis von Koblanck: „Für mich ist die nasale Dysmenorrhoe eine so geläufig feststehende Krankheit, dass ich sie ebenso wie z. B. einen eitrigen Zervikalkatarrh behandle, ohne mir genauere Notizen darüber zu machen.“

Logisch ging Koblanck (11, S. 1048) weiter in seinen Indikationen; nur die Sterilität berücksichtigt ich: „Es ist wohl überflüssig, hervorzuheben, dass die Sterilität ebenso wie die Dysmenorrhoe und Amenorrhoe tausend Ursachen haben kann; eine von diesen, und vielleicht nicht die seltenste, ist die Störung im Ablauf der sexuellen Empfindung infolge früherer abnormer Reize. Gerade bei der Sterilität ist es ja sehr schwer zu sagen, ob die angewandte Therapie einen Einfluss auf den bald erfolgenden Eintritt einer Schwangerschaft gehabt hat, da wir ja oft genug Schwangerschaft bei Frauen eintreten sehen, welche zehn Jahre und länger steril waren, ohne dass irgendwelche ärztliche Behandlung stattgefunden hat. Immerhin ist es auffallend, wenn Frauen, welche längere Zeit steril waren, wenige Wochen nach einer Behandlung schwanger werden. Für die Abhängigkeit der Folgen von der angewandten Massregel spricht es, wenn andere Störungen ebenfalls dadurch beseitigt werden, so z. B. wenn nach Diszision der Zervix zuerst die Schmerzen bei der Regel aufhören und dann Schwangerschaft eintritt, so auch, wenn nach nasaler Behandlung zuerst die vorhandene Dyspareunie verschwindet.

Von zwölf Frauen, welche ich wegen Sterilität nasal behandelte und deren weiteres Schicksal mir bekannt ist, sind neun schwanger geworden, und zwar vier unmittelbar im Anschluss an die Behandlung und fünf einige Monate später. Unter diesen befinden sich Frauen, bei denen die Sterilität über zehn Jahre bestand“. —

II. Die nasalrespiratorischen Druck- und Saugwirkungen auf die Bauchorgane überhaupt.

A. Physiologisch-klinische Verwandtschaft und Unterschiede im Vergleich zur nasalen Dysmenorrhoe.

Wenn wir die nasale Dysmenorrhoe durch die Aenderung des nasalrespiratorischen Druckes und vor allem durch die Störung in der venösen Kreislaufbahn durch den Atmungsmechanismus erklärt sehen, so führt uns logisches Weiterdenken zu den übrigen, gleich den weiblichen Genitalien in der Bauchhöhle gelegenen Organen. Sind Leber, Milz, Magen, Darm und Nieren gleichfalls der Nase und der Nasenatmung untertan? — so lautet die Frage. Die Uebereinstimmung in der Beeinflussung der Bauchhöhlenorgane erscheint für die *ex naribus* durch das Zwerchfell vermehrte statische Druckwirkung unbedingt gegeben, wenn auch graduelle Verschiedenheiten offenbar sind. Indes schon bei der venösen Kreislaufwirkung ergeben sich erheblichere Unterschiede. Die Sexualorgane führen ihr venöses Blut direkt zur unteren Hohlvene, ebenso wie die Nieren, während Leber, Milz und Magendarmkanal vorher die Pfortaderbahn bilden, die in Bezug auf die intravenöse Ansaugung des Blutes zum rechten Vorhof hin die Zwischenschaltung des massigen Leberhindernisses zwischen nasal beherrschtem Atemmechanismus und Bauchorganen darstellt. Es ist, so betrachtet, kein Zufall, dass die venösen Stauungen infolge gestörten Atemmechanismus sich gerade in den Nieren (Stauungsnephritis z. B. bei Emphysem usw.), Sexualorganen (nasale Dysmenorrhoe mit ihrer venösen Anschoppung der Organe) und in den tiefliegenden Teilen des Unterschenkels (Knöchelödem) schon zu einer Zeit bemerkbar machen, wo eine Anschoppung der Bauchorgane oft noch nicht feststellbar ist. Genitalien und Nieren sind mit ihrem Kreislauf viel mehr auf die respiratorische Ansaugung zum rechten Herzen angewiesen, als die Bauchorgane. Dies will aber nicht besagen, dass jene deshalb für die Bauchorgane völlig wegfielen; allein die Erfahrungstatsache, dass Ascites, abdominelle Organstauungen u. dgl. meist auf künstliche Steigerung der versiegenden nasalrespiratorischen Ansaugung (durch Kuhn'sche Atmungsmaske (23) mit ihrer extranasalen Widerstandseinschaltung. Unterdruckatmung mit ihrer dynamisch gleichsinnigen Wirkung) sich zurückbilden, beweist die Abhängigkeit auch der Bauchorgane vom Druckgefälle in der unteren Hohlvene. Wir wollen uns hier beschränken, es hiesse das ganze strittige Problem der Blutbewegung im Pfortaderkreislauf aufrollen. wollten wir der Frage weiter nachgehen. Ausserdem schiebt sich hier manch andere klinische Streitfrage ein, insbesondere die so verbreitete Enteroptose vom atmungsmechanischen Standpunkt. Für unseren Versuch, die Funktion der Bauchorgane in Bezug auf die Störung des Atemmechanismus mit ihrer beherrschenden nasalen Widerstandskomponente in Parallele zur Lehre der nasalen Dysmenorrhoe zu betrachten, halten wir deshalb fest:

1. Die durch nasale Atmungswiderstände bedingte Verstärkung des Zwerchfelldruckes (Vermehrung des statischen Eingeweidruckes auf den Beckenboden) wird in dem Masse kleiner, je höher die Bauchorgane liegen.

2. Die gleichfalls von der Nase abgestimmte intravenöse Blutansaugung zum rechten Herzen ist durch die Zwischenschaltung der Leber von geringerer Stärke wie die entsprechenden Verhältnisse bei der nasalen Dysmenorrhoe.

3. In die Beziehungen zwischen Nase und Funktion der Bauchorgane spielen eine Reihe anderer klinischer Fragen hinein (Enteroptose, intra-abdomineller Negativdruck besonders in der Zwerchfellkuppe usw.), über die eine einheitliche klinische Anschauung nicht besteht.

Unter diesen Umständen beansprucht dieser zweite Teil der Arbeit nicht die Wertung einer abgeschlossenen klinisch gesicherten Feststellung, sondern er will nur in Anlehnung an die ähnlichen und sehr lehrreichen Verhältnisse bei nasaler Dysmenorrhoe eine Anregung sein zur Arbeitsaufnahme auf einem fast gänzlich unberührten Gebiet.

B. Die bisher vorliegenden rhinologischen Erfahrungen über die nasale Beeinflussbarkeit der Bauchorgane im allgemeinen sowie das Fehlen einer wissenschaftlichen Formulierung dieser Tatsache.

Die grundsätzliche Uebereinstimmung zwischen Genitalorganen und Bauchorganen in ihren Beziehungen zu der Nase steht fest; der Unterschied besteht im wesentlichen in der Stärke der physiologischen Beziehungen. Angesichts dieser Tatsache sowie der durch Fliess seinerzeit örtlich keineswegs abgegrenzten oder nach Organen genau bestimmten Lehre der nasalen Dysmenorrhoe ist es natürlich, dass deren klinische Anwendung auf die Sexualorgane von selbst auf die Nachbargebiete, insbesondere die Bauchorgane übertragen werden musste. Da die nasale Beeinflussbarkeit der Sexualorgane feststeht und ungewollt häufig auf die Bauchorgane übergreift, so sehe ich gerade darin mit den stärksten Beweis für die grundsätzliche nasale Beeinflussbarkeit auch der Baucheingeweide. Bis zu welchem Grade ist aber eine besondere Frage. Wenn man die Literatur über die nasale Dysmenorrhoe durchsieht, so hat man bald die Empfindung, dass diese klinische Zusammenstellung der Bauchorgane mit den Genitalorganen in ihrer gemeinsamen Beziehung zur Nase ein Postulat der Physiologie wie der Logik ist. So berichten auch viele Autoren über Zufalls- und Nebenfunde bei der nasalen Dysmenorrhoe oder auch über systematische Erhebungen an weiterliegenden Organen. Fliess (1, S. 13): „Ein aufmerksamer Beobachter wird bald merken, dass die dysmenorrhoeischen Schmerzen gewöhnlich mit anderen neuralgischen (? der Verf.) Empfindungen vergesellschaftet sind. Besonders häufig sind Zwischenrippenschmerzen vorhanden, die meist auf Schwarten einer „unbemerkten Pleuritis“ zurückgeführt werden. Aber auch Schmerzen am Schwertfortsatz des Brustbeines, zwischen den Schulterblättern und in den Nierengegenden spielen eine pathognomonische Rolle. Endlich ist das

„schwache Kreuz“ der Frauen, mit den vielfachen Schmerzen dort, gewöhnlich der Ausdruck nasaler Veränderungen und daher von der Nase aus leicht zu beheben“. Dann redet Fliess weiter z. B. vom Steissbeinschmerz Coccygodynie, von sogenannten neuralgischen Magenschmerzen, die auf die Kokainisierung der linken mittleren Muschel prompt reagieren und die weiter nach Resektion dieser Muscheln dauernd fortfallen. Von einem Ulcus ventriculi bei positivem Ausfall des Kokainversuches berichtet ein so kritischer Beobachter wie Grünwald (27). Hat man das Ulcus ventriculi als primäre örtliche Ernährungsstörung des Schleimhautgewebes und gleichzeitig den durch den Atemmechanismus gestörten Abfluss des venösen Blutes aus dieser unterernährten Gewebsstelle vor Augen, so formt sich wohl solch anscheinend unmögliche Beziehung zwischen Nase und Magengeschwür zu einer klaren physiologischen Vorstellung. Bei Koblanck (11) finden wir neben scharf umschriebener und auch indizierter nasaler Behandlung bei der Geburt und der Nachgeburt noch weitere Grenzen: „Das Hauptgebiet bilden die mannigfaltigen nervösen Störungen, welche auf den ersten Blick unentwirrbar sind und welche, wenn sie so diffus und wechselnd auftreten, dass sie in keines der jetzt geltenden Krankheitsschemata hineinpassen, die Frauen oft fälschlich als hysterisch erscheinen lassen“¹⁾.

Es folgen dann neben den schon aufgezählten rein gynäkologischen Störungen Schmerzen im Gebiet des N. ischiadicus (typische Ischias!), die sogenannte Perityphlitis falsa, Neuralgien im Bereich einzelner Nerven u. dgl. Und folgerichtig kommt Koblanck auch auf die Beeinflussung des Herzens und des Pulsschlages vom Herzen aus. Dass es sich nur um eine der nasalen Dysmenorrhoe parallele Erklärung durch rein mechanische physiologische Vorgänge und nicht um reflexneurotische Beziehungen zwischen Nase und Herz handelt, sei nochmals festgestellt (14).

Die weitesten und äussersten Konsequenzen für die nasale Beurteilung und Behandlung von Zuständen der Bauchorgane hat Siegmund gezogen in seiner Arbeit: Die nasalen Reflexleiden in ihren Beziehungen zur chirurgischen und gynäkologischen Diagnostik (28). Theoretisch steht Siegmund ungefähr auf demselben Boden wie Fliess: nasale Reflexneurose und Head'sche Sensibilitätszonen. Wie diese Theorie schon das Verhängnis von Fliess' Lehre geworden, so glaube ich, dass sie es auch war, die Siegmund's Mitteilungen wenig Widerhall in der ärztlichen Welt finden liessen. Nicht nur dies, denn Siegmund's Angaben sind, soweit ich sehe, nicht nachgeprüft worden; wäre dies der Fall gewesen, so glaube ich sicher, dass ebenso wie bei der nasalen Dysmenorrhoe ehemals nach Fliess all die Zweifler und Skeptiker sich auch zur Anerkennung einer wenn auch geringeren, aber doch klinisch brauchbaren Beeinflussbarkeit der Bauchorgane ex naribus bekannt hätten. Allein der durch Grünwald mitgeteilte Einzelfall der nasalen Beeinflussung eines Magengeschwüres ist doch da ein

1) In der Urschrift nicht gesperrt gedruckt.

gewichtiger Beweis. Siegmund umschreibt sein Gebiet so: „Die meisten Verwechslungen zwischen nasalen Reflexleiden und operativ zu behandelnden Krankheiten kommen vor in den Krankheitsgebieten von Nerven, Venen und von Bauchorganen; und von diesen besonders in denen des Wurmfortsatzes, der Gallenblase, der Nieren, der Eierstöcke und der Gebärmutter.“

Im einzelnen komme ich unten auf diese Fälle zurück, vorher noch ein Wort zur internen Diagnostik der Bauchzustände: Gerade für die Zwecke der nasalen Beurteilung empfindet man die Schwierigkeit, ja Unmöglichkeit einer exakten Diagnosestellung interner Bauchleiden. Wenn heute z. B. ein Patient über unbestimmte Schmerzen in der Oberbauchgegend klagt, ohne dass sich ein objektiver Befund erheben lässt, der typische Sprechstundenfall des praktischen Arztes oder Internisten, so wird die Diagnose meist intuitiv gestellt, da Zeit, Gelegenheit, wirtschaftliche Kosten usw. die systematische Massenapplication der chemischen, röntgologischen usw. Prüfungsmethoden nicht erlauben. Wir alle wissen, wie wenig all diese ambulanten Fälle eine exakte Diagnose zulassen und es bleibt für die ärztliche Kritik trotz aller diagnostischen Benennung des Zustandes gegenüber dem Patienten oft durchaus unklar, ob Magen, Leber, Herz, Nieren, Kreislauf, Fettsucht usw. die Oertlichkeit der Störung darstellen. Gerade diese Fälle hat wohl Koblanck mit im Auge, wenn er als Indikation für die rhinologischen Massnahmen angibt: „Die mannigfaltigen ‚nervösen‘ Störungen, welche auf den ersten Blick unentwirrbar sind, und welche, wenn sie so diffus und wechselnd auftreten, dass sie in keines der jetzt geltenden Krankheitsschemata hineinpassen, die Frauen oft als hysterisch fälschlich erscheinen lässt.“

Je grösser die Schwierigkeiten der internen Bauchdiagnostik sind, je unmöglicher eine exakte Befunderhebung über die dem Bauchzustand zugrunde liegende Ursache ist, um so mehr gewinnt der nasale Kokainversuch mit seinem eindeutigen therapeutischen Fingerzeig Bedeutung. Es ist genau so wie bei den dysmenorrhöischen Schmerzen, die ja ebenso durch alle möglichen Ursachen bedingt sein können. Gelingt es nicht, diese Ursachen für die Störungen an den Genitalien oder Bauchorganen festzustellen, dann tritt hier wie dort der so einfache Kokainversuch in sein Recht, und ihn gerade den Internisten und praktischen Aerzten erneut zu empfehlen, ist der Zweck dieser Bemerkung. Denn so oft auf einen nasalen Kokainversuch Bauchzustände positiv reagieren, vgl. z. B. Grünwald's Ulcus ventriculi, kann die letzte Ursache in einer diagnostisch nur so erfassbaren Nasenatmungsstenose, Verstärkung des Zwerchfelldruckes usw. und Störung der venösen Blutabsaugung durch den Atmungsmechanismus liegen. Spinnen wir diesen diagnostischen Gedankengang weiter und nehmen dazu den Erfolg eines aus anderen Ursachen ausgeführten nasenerweiternden Eingriffes auf die Funktion der Bauchorgane voraus: z. B. die Hebung des Appetits, das Verschwinden von Magendarmstörungen nach Entfernen der adenoiden Vegetationen (vgl. unten), so wird unsere Beweisführung für den nasalen Zusammenhang noch gestärkt.

Ich will recht verstanden sein: eine primäre Erkrankung der Bauchorgane bleibt eben ein primärer Abdominalbefund und ist so zu behandeln — bei weitem die Uebersahl aller Fälle. Aber in einer erheblichen Minderzahl der Fälle, besonders solchen des Anfangsstadiums, lässt sich mit unseren derzeitigen Hilfsmitteln eine genaue Organdiagnostik nicht stellen, oft überhaupt nicht mal das schuldige Organ ermitteln. Nur für solche Fälle kommt der nasale Kokainversuch als diagnostisches Experiment in Frage. Weiter auch dann, wenn z. B. extraabdominale Zustände (z. B. Herzstörungen, nasale Dysmenorrhoe) bei demselben Kranken auf den Nasenversuch reagieren. Im ganzen empfehle ich nochmals grosse Kritik bei dieser noch durchaus in der ersten Versuchsentwicklung befindlichen nasalen Beeinflussung der Bauchorgane — aber auch ebenso sehr empfehle ich, die Versuche systematisch aufzunehmen und durchzuführen, denn sicher enthalten die bisher vorliegenden klinischen Beobachtungen einen tatsächlichen, mehr oder minder klinisch brauchbaren Kern.

Es mag für den Internisten mein empirisch-physiologischer Gedankenversuch zu weit getrieben erscheinen — uns Rhinologen sind diese nasalen Fernwirkungen im ganzen Körper nach einer den Nasenquerschnitt erweiternden Behandlung eine geläufige Vorstellung. Wieder erinnere ich an das bekannteste Beispiel des Aufblühens der Kinder nach jeder Adenotomie, ich denke weiter an die unendlich vielgestaltige Allgemeinwirkung einer Septumoperation auf den ganzen Körper. Es sind dies geläufige rhinologische Erfahrungen, für die uns indessen bislang die wissenschaftliche Formulierung fehlte, und die wir deshalb der Allgemeinmedizin, insbesondere dem Internisten, nicht in einer ihn kritisch wissenschaftlich befriedigenden Weise mitzuteilen vermochten. Aber deshalb bestehen sie doch unzweifelhaft in ihrer klinischen Vielgestaltigkeit zu Recht — die empirisch nachgewiesene nasale Beeinflussbarkeit mancher Erkrankungen der Bauchorgane beweist es ja aufs neue. Solches schwebt ja auch Kuttner (4. S. 1053) vor, wenn er, freilich von ganz anderem Standpunkt zur nasalen Dysmenorrhoe (bzw. den nasalen Reflexneurosen), sein Endurteil so abgibt: „Diese Erfolge (der nasalen Dysmenorrhoebehandlung) sind meines Erachtens bedingt durch bewusste oder unbewusste psychische Beeinflussung der Patientin, durch die Allgemeinwirkung des Kokains und sicher oft genug auch durch die Verbesserung des Allgemeinbefindens, wie sie nach der Ausheilung einer nasalen Stenose einzutreten pflegt; sehen wir doch ganz ähnliche Wandlungen auch nicht eben selten nach Adenotomien“¹⁾.

C. Nasal beeinflusste Bauchzustände im einzelnen.

Durch nichts wird die therapeutische Beeinflussbarkeit der Bauchorgane von der Nase her mehr bewiesen als durch die leider zu wenig gewürdigte

1) In der Urschrift nicht hervorgehoben.

Tatsache, dass durch einfaches Oeffnen des Mundes, d. i. Aufgeben der Nasenatmung, sofort sich ein stärkerer oder auch reiner abdominaler Atmungstyp einstellt. Erinnern wir uns der Abhängigkeit der Stärke der Zwerchfellskontraktion, der dadurch bedingten Veränderung des statischen Eingeweidedruckes und endlich der Aenderung des venösen Blutumlaufes aus diesem einfachen Ausschalten der Nasenatmung und viele der Einzelheiten der jetzt folgenden Krankengeschichten werden uns möglich, vielleicht wahrscheinlich erscheinen, wobei wir trotzdem der Kritik wie überhaupt in diesem Kapitel den weitesten Spielraum lassen wollen.

Ich erwähne zunächst die bekannte Abhängigkeit der Enuresis nocturna von adenoiden Vegetationen. Dieses ähnlich wie die nasale Dysmenorrhoe von der Nase abhängige Leiden ist m. W. zum letzten Male 1906 auf der Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte systematisch erörtert worden (29). Als Ursache nahm man mangels besserer Erkenntnis eine „reflexneurotische“ oder sonstige allgemein nervöse Veranlagung an. Als Ergebnis der Verhandlungen ist festzustellen, dass die Adenotomie durchaus nicht immer die Enuresis beseitigt, in den Fällen positiven Erfolgs aber ist die Wirkung ebenso plötzlich und sicher wie bei der nasalen Dysmenorrhoe. Gradenigo berichtet ausdrücklich, dass die Enuresis manchmal bei fehlenden adenoiden Vegetationen mit Rhinitis catarrhalis hypertrophica zusammenhängt und weiter, dass die erfolgreich adenotomierten Kinder ihre frühere Enuresis wiederbekommen, wenn durch einen Schnupfen die nasale Respirationsfähigkeit wieder beeinträchtigt wird. Einen solchen Fall habe auch ich beobachtet. Solche Beobachtungen klären doch m. E. das klinisch noch immer umstrittene Gebiet mit einem Schlage zugunsten eines rein mechanischen Zusammenhanges der Dinge. Wie man auch hier noch eine Reflexneurose, diesmal von irgend woher in der Nase auf die Blase wirkend konstatieren will, vermag ich nicht einzusehen. Da die Enuresis nicht an die adenoide Vegetation gebunden ist, sondern ebenso von chronisch hypertrophischen Muscheln, ja von einer einfachen akuten Schnupfenschwellung der Schleimhäute bedingt sein kann, so entfällt doch damit die Möglichkeit einer Reflexneurose ebenso wie bei der nasalen Dysmenorrhoe: beide Male fehlt die Voraussetzung eines anatomisch lokalisierten nasalen Reizperzeptionspunktes. Wer gewohnt ist atmungsdynamisch zu denken und wem sich all unsere rhinologischen anatomischen Nasenbefunde, wie adenoide Vegetationen, akute und chronische Muschelschwellungen, Septumdeviationen, angeborene Nasenge usw. zum einheitlich atmungsdynamischen Bilde der krankhaften Nasenstenose formen, der erkennt in der Enuresis nocturna, soweit sie nicht auf konstitutioneller Minderwertigkeit und örtlichen Blasen Zuständen beruht, die dynamische Wirkung der Stenose vermittelt des stärker beanspruchten Zwerchfelles auf die Harnblase. Man erinnere sich übrigens nur, dass einerseits bei dem gewöhnlichen Urinierakt ein ganz geringer Pressionsdruck

den willkürlichen Innervationsmechanismus zum Urinabgang zu ergänzen braucht und anderseits bei ruhiger Atmung und hindernisfreier Nasenatmung die Blase intravesikale Atemdruckschwankungen von 2—4 cm Wasser zeigt. Müssen unter diesen physiologischen Umständen nicht die heftigen abdominalen Pressionserscheinungen bei verlegter Nase zu Enuresis führen?

Die Gegner einer mechanischen Erklärung kommen immer mit dem Einwand, dass die Kinder mit Enuresis nocturna stets allgemeine neuropathische Erscheinungen zeigen und dass deshalb das Krankheitsbild statt der mechanischen eine neurologische (nasale Reflexe) Aetiologie haben müsse. Dabei wird indes die grundlegende Tatsache übersehen, dass alle nasenstenosierenden anatomischen Gebilde — nicht nur die adenoiden Vegetationen! — bei Kindern gleichzeitig die bekannten Aproxiewirkungen setzen, die eben dann die neuropathische Konstitution vortäuschen, und die dann übrigens ebenso prompt und plötzlich nach der Adenotomie usw. schwinden, wie die begleitende Enuresis nocturna. Die Enuresis und die eine neuropathische Konstitution vortäuschende Aproxie sind gleichzeitige Parallelwirkungen der Nasenatmungsstenose, sie stehen dagegen nicht in einem kausalen Zusammenhang zueinander.

Die den Chirurgen geläufige, rein mechanisch bewirkte Bruchbildung bei Nasenatmungsstenose, adenoiden Vegetationen usw. hatte ich schon erwähnt. Mir fiel es nun in meiner früheren allgemeinärztlichen und gynäkologischen Tätigkeit auf, dass bei Frauen mit dysmenorrhöischen Beschwerden unverhältnismässig häufig Senkungen vorhanden waren, eine Beobachtung, die ich so deute, dass die bei nasaler Dysmenorrhoe nachgewiesene und *ex naribus* gesteigerte Nasenatmungsstenose vermutlich auch an der Ausbildung der Senkung mit schuld ist, genau so wie dies für die atmungsdynamisch analoge Ausbildung der Leistenbrüche nachgewiesen ist. Soweit ich sehe, nehmen die Gynäkologen für die Entstehung der Senkung (Vorfall, Prolaps usw.) hauptsächlich sich häufende, den Beckenboden schwächende Entbindungen sowie etwa eine angeborene Schwäche des Gewebes in Anspruch. Dabei bleiben aber dann immer noch die Senkungen bei Nulliparae übrig. Sollte nicht ähnlich wie bei der atmungsdynamisch gleichartigen Bruchentstehung die Senkung in ähnlicher Weise mit ausgelöst sein durch Verstärkung des respiratorischen Pressionsdruckes infolge einer Nasenatmungsstenose? Wenn täglich 25000mal mit jedem Atemzug, oder bei einer 50jährigen 450000000mal dieser abnorm gesteigerte Atemdruck auf den Beckenboden drückt?

Betrachten wir nun die Siegmund'schen Mitteilungen über die nasale Beurteilung und Behandlung von allerlei Bauchorganen. Nochmals, es handelt sich nicht um den absurden Versuch, die ganze Pathologie der Bauchzustände nach der Nase zu orientieren, sondern lediglich darum, die mehr oder minder grosse, vielleicht auch nur sehr kleine, nasale Komponente des internabdominalen Symptomenbildes zu ermitteln und mit Hilfe dessen die

Behandlung des abdominalen Grundleidens nasal zu beeinflussen. Koblanck's Indikationen bei Perityphlitis falsa und Ischias erwähnte ich schon, Siegmund nennt Gallensteine, Nierensteine, Magengeschwüre, Verwachsungen nach Blinddarmoperationen, Pankreasleiden, Hämorrhoiden, die kleinen Brüche der Linea alba, Wurmfortsatzentzündungen u. a. in einem Teil ihrer klinischen Erscheinungen der Nase tributär. Allen diesen Zuständen liegt die nasale Beeinflussbarkeit des Atmungsmechanismus bzw. des venösen Blutumlaufes zu Grunde.

Ich gebe von Siegmund's Fällen zwei besonders lehrreiche wieder unter Weglassung der Bemerkungen, die sich auf seine Reflextheorie der Head'schen Berührungszonen beziehen.

„Fall 11. Fr. E., 33 Jahre, Schneiderin, uneheliche Mutter. Beobachtet vom 6. 5. 1908 bis 30. 11. 1908.

1898 Hämorrhoidenoperation. 1900 wegen Lendenschmerzen Operation einer rechten Wanderniere durch Prof. X. Der Schmerz blieb. 1901 Entbindung; 1907 Ausrottung einer vergrößerten steinreichen Gallenblase durch Prof. Y. Grund dazu waren zahllose, besonders nachts kommende Magenkrämpfe, unterhalb der Schwertspitze Schmerzen, die bis in die rechte Schulter und den rechten Arm zogen, dabei Herzklopfen. Erbrechen und Gelbsucht fehlten. Je acht Tage vor den Regeln pflegte Verstärkung der Schmerzen einzutreten.

Am 6. 5. Untersuchung. Mancherlei in ihrem Zustande deutete auf die Nase hin. Seit Jahren litt Pat. ausserdem viel an Kopfschmerzen und fast dauernd an Druck und Hitze am Kopf; auch an Schwindel, der beim Rückneigen des Kopfes schlimmer wurde.

All das liess nasalen Ursprung, auch des Magenleidens, vermuten. Mässige Atemknappheit beim Steigen und Herzklopfen konnten auch nasal sein, und vermutlich waren es die von Nasenbluten begleiteten Regelschmerzen im Kreuz, dem Bauch, den Brüsten und dem Kopf; währenddem sollten auch Häute abgehen. Ich fand — ausserhalb der Regel — den linken Eierstock vergrößert und empfindlich und beobachtete das jedesmalige Entstehen eines Reflexschmerzes im Kreuzbein bei Druck auf den rechten Eileiter. Dazu alter Weissfluss. Der chronisch verstopfte Dickdarm voll harter Knollen, die Lebergegend druckempfindlich.

Die Kokainisierung der typisch veränderten linken mittleren Muschel (Fließ' „dritter Genitalpunkt“! Der Verf.), welche besonders für Magenschmerz verantwortlich ist, hob diesen mitten in einem heftigen Anfalle auf und eine Aetzung bewirkte eine fast vollständige Schmerzfürfreiheit für die nächsten Wochen. Ja sogar, es fehlten die Magenschmerzen am 8. Tage vor der nächsten Regel ganz, also an demjenigen Tage, der sonst immer eine Verschlimmerung gebracht hatte. Und die Regeln selbst wurden frei von allen Beschwerden — bei der Aetzung der linken mittleren Muschel hatte ich nämlich versehentlich die dafür verantwortlichen Stellen, die untere Muschel und den Scheidewandwulst mitgeätzt.

Aetzungen der linken mittleren Muschel genügen aber meist nicht, um eine dauernde Heilung der Magenschmerzen zu erreichen, vielmehr ist in so schweren Fällen die Wegnahme des kranken Vorderrandes dieser Muschel erforderlich¹⁾, und in unserem Falle bedurften 6 Stellen der Nase einer Behandlung. Ich hatte mich aber mit der Aetzung begnügen müssen Wenn auch

1) In der Urschrift nicht hervorgehoben.

die Heilung mangels des kleinen Eingriffes in der Nase nicht ganz vollendet werden konnte, so ist doch die Nasenbehandlung trotz des unzulänglichen Mittels der Aetzung von erfreulicher monatelanger Wirkung gewesen, nachdem die Ausrottung der Gallenblase versagt hatte.

Die nach der Nierenannäherung noch immer gebliebenen „Nierenschmerzen“ sind durch die Nasenätzung mitgeheilt worden, haben also auch früher mit der damaligen übergrossen Beweglichkeit der Niere keinen Zusammenhang gehabt und die Operation ist ohne Grund gemacht worden.“

Soweit der Krankheitsbericht von Siegmund. Wie ich mir die ebenso sinnfälligen wie eigenartigen Erfolge der Nasenbehandlung — d. i. Querschnittserweiterung durch die Aetzungen — im Gegensatz zu Siegmund theoretisch erkläre, ist klar. Ich gebe noch einen zweiten Fall in Siegmund's Darstellung, dem ich wiederum statt der nervösen Erklärung meine mechanisch-atmungs-dynamische Deutung unterlege; unbedeutende Einzelheiten und die Hinweise auf die Head'sche Segmenttheorie lasse ich auch hier weg.

„Fall 15. Frau eines Tischlers mit Ackerland, 25 Jahre alt, beobachtet vom Januar 1912 bis August 1912. Dysmenorrhoea membranacea.

Als Kind viel krank. Mit $\frac{3}{4}$ Jahren Gelenkrheumatismus, öfters „Diphtherie“, Schnupfen und Influenza, also die bekannten Ursachen nasaler Frauenleiden. Vor 8 Jahren etwas Bluthusten.

Erste Regel im 14. Jahre ohne Schmerzen. Folge etwa 28tägig, Dauer 5—6tägig. Blutung ziemlich stark. Heirat 1900 im 19. Jahre. Nie schwanger. Nach $1\frac{1}{2}$ Jahren verstärkten sich bei den Regeln die Nierenschmerzen (links viel stärker als rechts), die sie seit vielen Jahren dauernd quälen und die sie stets an Garten- und Feldarbeiten verhindert hatten. Weitere $1\frac{1}{2}$ Jahre darnach gesellten sich ihnen bei der Regel heftige linke Unterleibsschmerzen, am schlimmsten beim Sitzen und ausserdem abends. Dabei Ausstossung fester weisser Röhren. Verlängerung der Blutung auf je 8 Tage. Uebermässiger Blutverlust.

12 Ausschabungen (!) beschränkten zeitweilig die Blutung auf 5—6 Tage, ersetzten die Ausstossung von Röhren durch kleine dünne Fetzen, beseitigten die linken Unterleibsschmerzen. Aber stets kamen bald schwere Rückfälle, welche durch weitere Schabungen wieder gebessert werden mussten.

Auch ausserhalb der Regel ist Pat. schwer leidend. Erstens haben sich die dauernden hinteren Lendenschmerzen . . . trotz der Besserung der zeitweiligen Bauchschmerzen sehr verschlimmert. . . Einschnürungsgefühl des Halses und der ganzen Brust . . . , Herzklopfen und Atemknappheit beim Steigen. Diese wird auch, ohne dass Pat. steigt, manchmal zum Asthma, so dass sie sich setzen und nach Luft förmlich schnappen muss. Seit dem Entstehen der Dysmenorrhoea membranacea haben sich noch Kopf- und Magenleiden eingefunden. Erstens Taumelschwindel, besonders links, schlimmer werdend beim Neigen des Kopfes, in Rauch und Staub und beim Genuss von Alkohol. Dann arger Druck in der Stirn, Dösigkeit und eine vielen Aerger verursachende schwere Vergesslichkeit. Ferner seitdem öfters Uebelkeit und oft Widerwillen gegen gewohnte Speisen. Vor dem Magen seit Jahren dauernd Druck, „wie von einem Steine“ und im Frühling 1906 schwerer Magenkrampf.

Pat. hat ausserdem ein Engegefühl in der Nase „zwischen den Augen“, atmet nie durch den Mund und diese ist so trocken, dass Pat. sich nie zu schneuzen braucht. . . .

Die Diagnose des behandelnden Arztes war: 1. Dysmenorrhoea membranacea; 2. ein Nierenleiden; 3. Magen- oder Gallenleiden; 4. Asthma u. a. m. oder auch Hysterie¹⁾.

In Wirklichkeit hat es sich aber um ein einziges Leiden gehandelt, nämlich um einen sehr schweren aber typischen Fall der nasalen Reflexneurose. . . .

Der einheitlichen Natur des Leidens entsprechend bin ich imstande gewesen, durch eine einzige Behandlungsart alle Beschwerden zugleich — und übrigens auch schnell — zu heilen und zwar samt der Ausstossung der Gebärmutterröhren, gegen welche die zwölf Ausschabungen immer nur kurze Zeit geholfen hatten“

Ich hoffe durch meine Ausführungen auch Zweifler zum Nachdenken veranlasst zu haben. — Die bisherige Lehre der nasalen Dysmenorrhoe lässt sich nicht aufrechterhalten, es ist fraglich, ob überhaupt eine nervöse Komponente an dem eigenartigen Krankheitsbild teil hat. Die wohl im Wesentlichen mechanisch-physikalische Abhängigkeit der nasalen Dysmenorrhoe von der gestörten Nasenatmung glaube ich im I. Abschnitt dieser Arbeit erwiesen zu haben. Die Gedankengänge im II. Teil über die Bauchorgane stelle ich nicht als bewiesene Tatsachen hin, nur eine endliche klare Stellungnahme und Aussprache der Fachgenossen möchte ich herbeiführen angesichts der Not und Verlegenheit der allgemeinen Pathologie und Therapie bei Störungen des Atemmechanismus.

Der dynamisch von der Nase beherrschte Atemmechanismus ist im Wesentlichen die Sauganlage für das Venenblut im ganzen Körper, und in dem Masse als seine Dynamik von der Nase und Nasenatmung abhängig ist, wirkt sich Nase und Nasenatmung am ganzen Körper aus.

Literaturverzeichnis.

1. Fliess, Ueber den ursächlichen Zusammenhang von Nase und Geschlechtsorgan; zugleich ein Beitrag zur Nervenphysiologie. 1910. S. 10.
2. Vgl. 1, S. 30.
3. Kuttner, Die nasalen Reflexneurosen und die normalen Nasenreflexe. 1904.
4. Derselbe, Die nasale Dysmenorrhoe. Deutsche med. Wochenschr. 1908. Nr. 24.
5. Fliess, Die Beziehungen zwischen Nase und weiblichen Geschlechtsorganen. 1887.
6. Vgl. Schäffer, Zeitschr. f. Geb. u. Gyn. Bd. 43. H. 3. S. 601.
7. Vgl. 1, Vorwort.
8. Vgl. 1, S. 13.
9. Vgl. 5, S. 10 usw.

1) In der Urschrift nicht hervorgehoben.

10. Siegmund, Die nasalen Reflexleiden in ihren Beziehungen zur chirurgischen und gynäkologischen Diagnostik. Berl. Klinik. H. 291.
11. Koblanck, Ueber nasale Reflexe. Deutsche med. Wochenschr. 1908. Nr. 24.
12. Sultan, Atlas und Grundriss der Unterleibsbrüche. S. 37.
13. Müller, Versuch einer Methodik der Indikationsstellung für die operative Behandlung der Nasenatmungsstenose. Zugleich eine luftdynamische Studie über den Widerstandsverbrauch bei der Atmung. Zeitschr. f. Ohrenheilk. 1916. Bd. 73. H. 4.
14. Derselbe, Nasenatmung und Herzfunktion. Arch. f. Ohren-, Nasen- und Kehlkopfkrankh. 1917. Bd. 101. H. 1 u. 2.
15. Derselbe, Der luftdynamische Energieverbrauch während der Atmung. Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 74. H. 1.
16. Derselbe, Das Asthmaproblem. Ebendort.
17. Derselbe, Der chronische Katarrh der Luftwege. — Die chronische, nicht-infektiöse Bronchitis.
18. Rohrer, Fritz, Der Strömungswiderstand in den menschlichen Atemwegen und der Einfluss der unregelmässigen Verzweigung des Bronchialsystems auf den Atmungsverlauf in den verschiedenen Lungenbezirken. Pflüger's Arch. Bd. 162. H. 5 u. 6; vgl. auch Nr. 15 hier.
19. Hörmann, Die intraabdominellen Druckverhältnisse. Arch. f. Gyn. Bd. 75. H. 3; siehe dort auch ausführliche Literaturangabe.
20. Wertheimer, Zitiert nach Nagel, Handb. d. Physiol. I. S. 22.
21. Schiff, Ueber die Beziehungen zwischen Nase und weiblichen Genitalorganen. Wiener klin. Wochenschr. 1901. Nr. 3.
22. Koblanck u. Roeder, Tierversuche über nasale Beeinflussung des Sexualsystems durch nasale Eingriffe. Berliner klin. Wochenschr. 1912. Nr. 40.
23. Kuhn, Die Lungenaugmaske in Theorie und Praxis.
24. Lindner, Ueber nasale Dysmenorrhoe. Münchener med. Wochenschr. 1902. Nr. 22.
25. Knorr, Zeitschr. f. Geb. u. Gyn. Bd. 43. H. 3. S. 604.
26. Deutsche med. Wochenschr. 1902. Nr. 15. S. 120.
27. Grünwald, Atlas und Lehrbuch der Krankheiten der Mundhöhle, der Nase und des Rachens. S. 196.
28. Berliner Klinik. Heft 291.
29. Internat. Zentralbl. f. Ohrenheilk. 1906. Nr. 4.

XVI.

Aus der Abteilung für Sprach- und Stimmstörungen des Vereinslazarets
Königl. Poliklinik in München.

Ueber funktionelle Stimmstörungen im Heeresdienst.

Von

Dr. Nadoleczny.

(Mit 3 Textfiguren.)

Die funktionellen Stimmstörungen sind in letzter Zeit Gegenstand zahlreicher Mitteilungen geworden, teils wegen ihrer Häufigkeit, teils um ihrer, auch von Binswanger und Nonne hervorgehobenen, Hartnäckigkeit willen. Seige hat zwar an der Front nicht übermässig viel funktionelle nervöse Erkrankungen gesehen, aber unter den Hysterischen war der Prozentsatz der Sprachstörungen 11,5 (Stimm- und Sprachstörungen von der sog. „Taubstummheit“ bis zur leichten Sprachstörung). Nach dem 30stündigen Trommelfeuer bekam er einmal 16 funktionell „Taubstumme“ in sein Lazarett. Ueber das Wesen der Erkrankung herrscht durchaus keine Einigkeit. Muck stellt die Schreckfolgen bei Soldaten nicht auf gleiche Stufe wie die hysterische Stimmlosigkeit, die wir aus der Friedenszeit kennen. Damit beantwortet er eine wichtige Frage, nämlich ob wir wirklich einen Wesensunterschied zwischen funktioneller Stimmlosigkeit im Krieg und Frieden machen dürfen. Ich glaube es nicht und will versuchen, für meine Ansicht den Nachweis zu führen.

Fassen wir zunächst einige Fälle aus der früheren Zeit ins Auge. Ohne einen historischen Rückblick geben zu wollen, beginne ich mit einer in der ärztlichen Literatur unbekannten Stelle aus den Denkwürdigkeiten des Herzogs von Saint-Simon¹⁾. Herr von Maulévrier, ein Neffe Colbert's, hatte die Kühnheit, sich, wie es scheint nicht ohne Erfolg, in die Herzogin von Burgund zu verlieben, die Frau des Dauphin, den erklärten Liebling Ludwig XIV. und der Frau von Maintenon. Um sich nun trotz der strengen Regeln höfischen Brauches der zukünftigen Königin von Frankreich jederzeit nähern zu können, „was ersinnt dieser Mann, den die Liebe oder der Ehrgeiz anstachelt? Er stellte sich brustkrank, trank nur noch Milch, tat, als hätte er die Stimme verloren und verstand es, sich derart zu beherrschen, dass ihm während des ganzen Jahres kein lautes Wort entfuhr. Er brauchte deshalb den Feldzug nicht mitzumachen und blieb bei Hofe. Er war aber so unklug, nun seine Pläne dem Herzog von Lorge, seinem Freunde, zu erzählen,

1) Aus W. Weigand, Der Hof Ludwig XIV. nach den Denkwürdigkeiten des Herzogs von Saint-Simon. Leipzig, Insel-Verlag. 1913. S. 269 u. 271.

durch den ich sofort davon erfuhr“ schreibt der Chronist. Um einen Skandal zu vermeiden, wurde er dann auf Rat des königlichen Leibarztes Fagon zur Heilung für seine Brust und Stimme in warme Länder geschickt, und zwar nach Spanien. Dort kam die Königin, die Gemahlin Philipp V., mit ihm ins Gerede. Später stürzte er sich im Irrsinn am Karfreitag 1706 aus dem obern Stock seines Hauses aufs Pflaster und starb. „Verzehrt von tausend Liebesqualen.“ Saint-Simon, XIII, 327. Ein normaler Mensch wird kaum so simulieren können.

Nun ein ganz anderer Fall, dessen Kenntnis ich der Liebenswürdigkeit des Herrn Professor Dr. Richard May verdanke: Ein Herr mittleren Lebensalters wurde anlässlich einer Heuschnupfenlaryngitis an den Stimmlippen mit reinem Höllenstein geätzt. Es bildeten sich fibrinöse Exsudate, die monatelang bestanden. Die Stimmlippen waren geschwellt und am Rand gerötet. Die Stimme blieb aus. Der wohlhabende und nicht etwa schadenersatzsüchtige Kranke befragte verschiedene hervorragende Aerzte. Es wurde der Verdacht einer tuberkulösen Grundlage ausgesprochen, die Stimmlosigkeit dauerte $2\frac{1}{2}$ Jahre lang, während der Kranke den Sommer über in Reichenhall, den Winter im Süden verbrachte. Dort geriet er, als er ein auf Grund geratenes Boot flott machen wollte und ins Wasser ging, beinahe unter den auf- und abstampfenden Bug des Schiffes, stiess einen Schreckensschrei aus und hatte seine Stimme wieder.

Und noch einige bezeichnende Fälle aus meiner Erfahrung: Ein 28jähriger Schlosser verlor die Stimme im Anschluss an eine Betäubung durch Benzindämpfe. Ich sah ihn 5 Jahre nach dem Unfall mit einer typischen spastischen Aphonie. Die Stimmritze zeigte Sanduhrform, die Stimmlippen wurden teils von den Taschenlippen überlagert. Fisteltöne wurden mit vorn offener Stimmritze gebildet. Der Kranke konnte bisweilen, wenn er allein war, singen, aber nicht gut sprechen. Sein Zustand besserte sich auf Uebungsbehandlung; bei einer Vorstellung in der Laryngo-otologischen Gesellschaft in München sprach und phonierte er beim Spiegeln tadellos. Die Behandlung konnte nicht zu Ende geführt werden.

Ein 50jähriger Werkmeister einer Lederfabrik wurde mir von einem Kollegen geschickt, weil er infolge von ungesunden Dämpfen die Stimme verloren hatte. Wegen lebhaften Rachenreflexes schwer zu spiegeln, zeigte er eine Rötung des Kehlkopfeingangs und keinen Stimmlippenschluss. Als ich ihn elektrisierte, äusserte er lebhafte Abneigung gegen diese Behandlungsart, sprach aber sofort wieder laut, und gab dann zu, früher ebenso wegen Stimmlosigkeit behandelt worden zu sein. Es handelte sich also nicht um eine gewerbliche Schädigung, aber die Gerüche des Fabrikbetriebes behagten ihm nicht.

Ein 24jähriges Dienstmädchen hatte seit 3 Monaten die Stimme verloren, die zwar zeitweilig ansprach, aber am schlechtesten wurde, wenn es Parkettboden wischen musste. Auf Elektromassage und Wechselstrom wurde die Stimme sofort klar. Der vorher fehlende Stimmlippenschluss trat ein. Beim Bodenwischen wird es wohl rückfällig geworden sein.

Eine 26jährige Novizin, die in der Küche beschäftigt und dort einer sehr strengen Nonne unterstellt ist, die sie sehr fürchtet, ist seit 2 Monaten stimmlos. Kein Stimmlippenschluss. Elektromassage und Wechselstrom erzeugen sofort Stimme, sie hatte sich aus Angst in die Krankheit geflüchtet und wurde nach 14tägiger Uebung geheilt entlassen.

Ein 15jähriges Mädchen aus einem Erziehungsinstitut hatte ein Jahr, bevor ich es sah, schon einmal für 14 Tage seine Stimme verloren, neuerdings wieder vor 4 Wochen, und zwar eine Woche nach der Menstruation. Ihre ältere Schwester

war einmal 18 Wochen stimmlos gewesen. Sie zeigte das Bild der Apsithyrie, also der vollkommenen Stimmlosigkeit ohne Flüstern mit lautlosen Artikulationsbewegungen, übertriebener Mimik und übertriebenen Bewegungen der Bauchpresse, aber das Singen war möglich. Die Stimmlippen standen in tiefer Einatmungsstellung und zitterten leicht beim Versuche der Stimmgebung. Sondierung des Kehlkopfs war erfolglos. In der ersten Sitzung Uebungen der Atmungs- und Stimmgebungen im singenden Ton. Nach 14 tägiger Uebung geheilt entlassen. Also Nachahmung der Schwester im Pubertätsalter.

Was lehren uns diese Fälle? Sie zeigen, dass Stimmlosigkeit von einem Psychopathen jahrelang vorgetäuscht werden kann. Sie zeigen, dass ein schroffer Eingriff jahrelang dauernde, durch Befürchtungen verankerte Stimmlosigkeit hervorruft, die durch einen plötzlichen Schreck heilt, ferner dass veranlagte Menschen stimmlos werden, wenn sie irgend etwas tun müssen, was sie nicht mögen, oder dass sie unter dem Einfluss eines gefürchteten Vorgesetzten ihre Stimme verlieren. Und das kommt bei Kriegsteilnehmern alles auch vor. Schliesslich auch die Nachahmung durch seelische Ansteckung, wovon Mann einen Fall bei einem Soldaten veröffentlicht hat. Ich habe das nicht beobachtet. Bekannt sind ferner jene Kranken, die nach Katarrhen des Kehlkopfs ihre Stimme nicht wiederfinden und auch jetzt im Kriege häufig vorkommen.

Was wir also jetzt bei Soldaten erleben, ist der Art nach nichts anderes als was wir schon in Friedenszeiten kannten u. a. auch das Flüchten in die Krankheit. Nur dem Grad nach sind die Fälle zu unterscheiden. Sie sind durchschnittlich schwerer, obwohl im Heeresdienst schon früher recht hartnäckige Stimmlosigkeit beobachtet wurde, so ein von Gutzmann geheilter Fall schwerster spastischer Aphonie nach Unfall, sowie ein von Hasslauer veröffentlichter, der invalidisiert und dann von einem Bauern geheilt wurde.

Seitdem mich die Militärbehörde mit der fachärztlichen Behandlung von Sprach- und Stimmstörungen betraut hat, konnte ich bisher, von den Sprachstörungen abgesehen, über hundert funktionelle Stimmstörungen beobachten (Heiserkeit, Fistelstimme, Stimmlosigkeit mit und ohne Flüstern, Stummheit [von Imhofer als Aphasie bezeichnet] mit und ohne Taubheit) und reichliche Erfahrungen über Ursache, Verlauf und Eigentümlichkeiten dieser Erkrankungen sammeln. Die Stummheit wird vielfach, und ich glaube mit Recht, als höchster Grad der Stimmlosigkeit (Semon) angesehen, fällt also noch in den Bereich dieser Betrachtungen.

Was zunächst den Kehlkopfbefund beim Spiegeln betrifft, so möchte ich nur von Zustandsbildern beim Versuch der Stimmgebung sprechen, **nicht** von Lähmungen. Mit echten Lähmungen haben diese Bewegungsstörungen der Stimmlippen nichts zu tun. Killian hat schon 1900 betont, dass es sich bei den hysterischen Störungen nicht um phonatorische Lähmung oder Parese, sondern um eine psychische Lähmung oder Parese handelt, und sein Schüler Treupel wies 1894 nach, dass

sämtliche hysterischen Störungen im Bereich der Stimm lippen von Gesunden nachgemacht werden können, und Hysterische sie „nach ihrer Heilung auf beliebige Aufforderung ohne weiteres wieder hervorzubringen vermögen“. Aus diesen Gründen ist es wohl richtiger, den Ausdruck hysterische Stimmhandlähmung zu vermeiden, um so mehr, als meistens die Stimm lippen beim Husten und Niessen normale Bewegungen machen, vielfach (allerdings nicht bei unseren Soldaten) auch beim Lachen und Weinen, sogar beim Singen.

Rein aus äusseren Gründen kann man nach dem Spiegelbefund die hauptsächlichsten Formen der Stimmlosigkeit wohl einteilen. Aber man darf nicht vergessen, dass das Spiegelbild keine feststehende Grösse ist; im Gegenteil, es ist ausserordentlich mannigfaltig und in sich veränderlich, wie Marx mit Recht neuerdings hervorhebt.

Eine erste Art von Stimmlosigkeit würde nach diesem Gesichtspunkt dargestellt durch Fälle, bei denen der Stimm lippen schluss ganz fehlt oder ungenügend ist: die Hälfte meiner Kranken und auch fast die Hälfte bei Amersbach. Die Stimmritze klappt weit, die Stimm lippen stehen ruhig wie bei tiefer Atmung, oder sie nähern sich bis auf 1 mm oder sogar bis zur Berührung, um vor der Stimmgebung wieder auseinander zu weichen; oder sie machen schliesslich unruhige, ziellose Hin- und Herbewegungen (nach Muck bei Akinesia amnestica). Die Stimme fehlt ganz. Diese scheinbar verschiedenen Formen habe ich deshalb zusammengefasst, weil sie beim gleichen Kranken bald so, bald so auftreten. Sie können auch in eine der folgenden Erscheinungsformen übergehen; ja es kann sich bei ein und demselben Kranken im Laufe der Zeit eine Form der Bewegungsstörung nach der andern ausbilden, also z. B. nach der klaffenden Stimmritze die offene Knorpelglottis und schliesslich die Taschenlippen sprache. Mehrfach findet man beim Spiegeln Fehlen des Stimm lippen schlusses, während die Stimme in der Umgangssprache mittellaut anklingt.

Zweitens wären jene Fälle zu vereinigen, die mit offener knorpeliger Stimmritze sprechen und früher als Transversuslähmungen galten. Sie flüstern mehr oder minder laut, da sie ja nur die zur Flüsterstimme nötigen Bewegungen machen. (20 pCt. meiner Fälle.) Von ihnen finden sich Uebergänge zu der dritten Form, dem Taschenlippen sprechen (29 pCt. meiner Fälle), die durch Zusammenpressen der Taschenlippen ein rauhes Geräusch beim Sprechen hervorbringen und deren hinteres Stimmritzendrittel dabei oft etwas klappt.

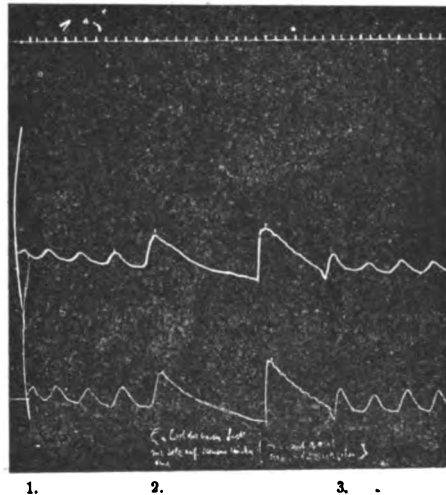
Bei beiden letzten Formen beobachtet man übertriebene äussere Kehlkopfbewegungen, z. B. Hochziehen oder Vordrücken des Kehlkopfs: übertriebene Einstellbewegungen.

Letztere finden sich natürlich auch bei der vierten Art, der krampfhaften Stimmlosigkeit, wozu ich nur jene Fälle rechne, die stimmlos oder flüsternd mit heftigen spastischen Bewegungen der Atem- und Sprachmuskulatur ihre Sprechversuche machen. Entsprechend der engen Begrenzung der Diagnose sah ich nur drei solche Fälle, darunter einen nach

vorhergehender „Taubstummheit“. Seifert und Arnoldi scheinen den Begriff etwas weiter zu fassen und berichten über mehr Fälle.

Schliesslich kommen fünftens dazu noch zwei Kranke mit aus der Jugend fortbestehender Fistelstimme, einer fehlerhaften Form des Stimmwechsels, die beide durch Uebungen rasch eine normale Bruststimme erwarben. Einer davon hatte nebenbei durch Ueberschreien seine Stimme fast verloren. Nicht zu verwechseln sind sie mit solchen, die während der Heilung einer Stimmlosigkeit oder Stummheit sich das Fisteln angewöhnen: erworbenen Fistelstimmen, wovon ich 5 Fälle sah, die auch mit der alten Methode durch Abwärtsdrücken des Kehlkopfs ebenso wie ein Fall von Muck behandelt wurden. (Zwei allerdings ohne bleibenden Erfolg.)

Figur 1.



Normale pneumographische Aufnahme der Brust- (obere Kurve) und Bauchatmung (untere Kurve). (Aufsteigend Einatmung, absteigend Ausatmung.) 1. Vier Atemzüge Ruheatmung, 2. zwei Atemzüge Sprechatmung, 3. vier Atemzüge Ruheatmung. Gesprochen wurde der erste Satz der bekannten Fabel: „Ein Esel, der einen Sack mit Salz auf seinem Rücken trug, (Einatmung) musste durch einen tiefen Bach gehen.“

Oben das Zeitmass = 1 Sekunde. Sprechzeit 18 Sekunden (langsam).

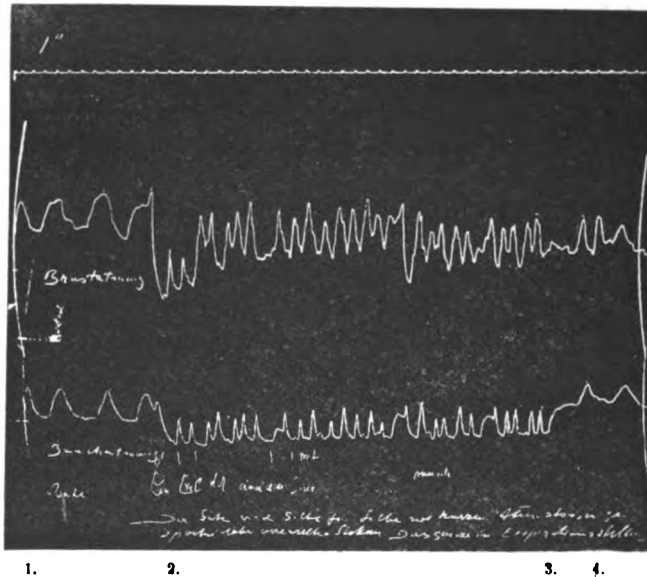
Merkwürdig ist, dass mir nur ein einziger Fall von Heiserkeit durch Ueberschreien vorgekommen ist, der nebenbei auch nicht ganz einwandfrei war, weil er zweifellos auch Zeichen von Verstimmung und Unlust aufwies.

Neben der Spiegeluntersuchung des Kehlkopfs ist auch jene der Atmung zu beachten, worauf schon früher Gutzmann, dann Seifert, neuerdings Arnoldi, Marx, Pflug und Zumsteeg die Aufmerksamkeit lenkten. Die Atmung verläuft bei einem grossen Teil nicht im richtigen Verhältnis zur Stimmgebung und zum Sprechen überhaupt (vgl. Figg. 1 und 2). Meine pneumographischen Aufnahmen zeigen deutlich, dass es sich oft um eine übertrieben häufige Atmung (Polypnoe) handelt, die auch schon in der Ruhe vorhanden sein kann als Zeichen der Erregbarkeit.

Ferner kommt es vor, dass unter Ausschaltung der Brustatmung nur mit dem Bauch geatmet wird (Pflug) oder umgekehrt. Muck unterscheidet Fälle von Stummheit mit und ohne willkürliche Tiefatmung.

In 12 pCt. meiner Fälle traten während der Besserung oder Heilung der Stimmlosigkeit Sprachstörungen hinzu, und zwar sechsmal Stottern (viermal nach Verschüttung, zweimal nach Katarrh) bei Kranken, die früher nicht gestottert hatten. Sechsmal sah ich eine durch übermässige Dehnung, Verzerrung des zeitlichen Sprachakzents, verbunden mit Monotonie und

Figur 2.



Pneumographische Aufnahme eines ursprünglich Stimmlosen, dessen Stimme bei jedem Laut am Ende der Ausatmung mittellaut anklingt. Oben Brustkurve, unten Bauchkurve. 1. Drei Atemzüge Ruheatmung, 2. siebenundzwanzig Atemzüge Sprechatmung (in Ausatemungsstellung), entsprechend 27 Silben des gleichen Satzes wie in Figur 1, wobei das Wort „einen“ zweimal gesprochen wurde, 3. kurze Atmungspause der gespannten Erwartung nach Vollendung dieser Leistung, 4. Wiedereintreten der Ruheatmung. Beide Kurven sind mit dem Guttmann'schen Gürtelpneumographen aufgenommen. Die oberste Linie zeigt das Zeitmass = 1 Sekunde. Sprechzeit 33 Sekunden.

übermässigem Stärkeakzent, gekennzeichnete Sprachstörung, die als Bradyphasie beschrieben ist (sowohl nach Verschüttung als nach Erkältung). Schliesslich lag drei Fällen von funktioneller Stummheit schon von Jugend auf bestehendes Stottern zugrunde.

Eine mehrfach von mir beobachtete, für den hysterischen Charakter der Erkrankung sprechende, Eigentümlichkeit verdient hervorgehoben zu werden: die Undeutlichkeit der Artikulation, welche teils neben der Stimmlosigkeit hergeht, teils aber um so auffälliger wird, je mehr Stimme bei Uebungen herauskommt. Die verwaschene Aussprache tritt bisweilen

an Stelle der sich aufhellenden Stimmlosigkeit, offenbar mit dem Zweck, diese als neue Störung zu ersetzen, also ein Krankheitsbild an Stelle des anderen zu schieben.

Die Untersuchung der oberen Luftwege ergab abgesehen von harmlosen Rachenkatarrhen und Kongestionszuständen der Schleimhäute recht häufig (bei 40 pCt. meiner Kranken und fast in gleicher Zahl bei Amersbach), auch bei ganz alten Fällen, Rötung und Schwellung der Kehlkopfschleimhaut, teilweise einschliesslich der Stimmlippen, deren Gefässe vielfach erweitert erscheinen. Diese Befunde verleiten zur Annahme eines chronischen Kehlkopfkatarrhs. Sie erklären aber niemals die Stimmlosigkeit und sind gar nicht selten Folgen unzureichender Versuche der Stimmgebung, besonders des Pressens. Auch Marx erwähnt die „konsekutive Laryngitis der Taschenbandsprecher“, während Kessel den Katarrh als die Ursache ansieht und entzündliche Erscheinungen nur bei frischen Fällen sah. Jedenfalls können durch örtliche Behandlungen mit Pinselungen usw. diese Rötungen und Schwellungen noch verstärkt werden.

Der Rachenreflex fehlte im Gegensatz zur Schulmeinung recht selten. Unter 69 Fällen, in denen er im Krankenblatt erwähnt ist, fehlte er nur zweimal, ferner einmal unter 11 Stummen. Er wurde 31mal, bei Stummen 7mal als normal, 25mal (bei Stummen 3mal) als gesteigert und 10mal als gering bezeichnet.

Der Husten war nur in 5 pCt. der Fälle von Stimmlosigkeit tonlos und unter 11 Stummen viermal. Das Singen war nie möglich, das Pfeifen gelang recht oft nicht, doch fehlen mir darüber Aufzeichnungen.

Die Kranken waren zum grössten Teil sonst unverletzt; nur einer hatte einen Schädelbruch erlitten, ein anderer einen Kehlkopfschuss, der aber nur den Kehildeckel verletzt hatte, sechs hatten leichtere Nebenverletzungen. Dagegen waren Klagen allgemeiner Art häufig, besonders die berichtigten „Schmerzen auf der Brust“, Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit, teils nachgewiesene, teils zu Unrecht behauptete; echte hysterische Anfälle wurden dreimal beobachtet.

Gar nicht selten machten die Kranken einen gedrückten, abgestumpften, verstimmten Eindruck, besonders wenn sie lange Zeit in Lazaretten zugebracht hatten. Sie begegneten manchmal den Heilungsversuchen mit einem unverkennbaren Widerstand und entsprachen vielfach ganz dem Bild, das die Heidelberger Klinik als „Lazarettzüchtung“ bezeichnet hat (Pflug). Nach der Heilung war der von Muck so schön geschilderte Zustand gehobener Stimmung nur bei einem kleineren Teil der Kranken vorhanden, und Freudentränen, Beweise von Rührung usw. habe ich überhaupt nicht erlebt. Nur einmal erhielt ich einen Brief: „Ich kann sagen, dass ich, als ich wieder fortging, mich wie ein neugeborenes Kind fühlte.“

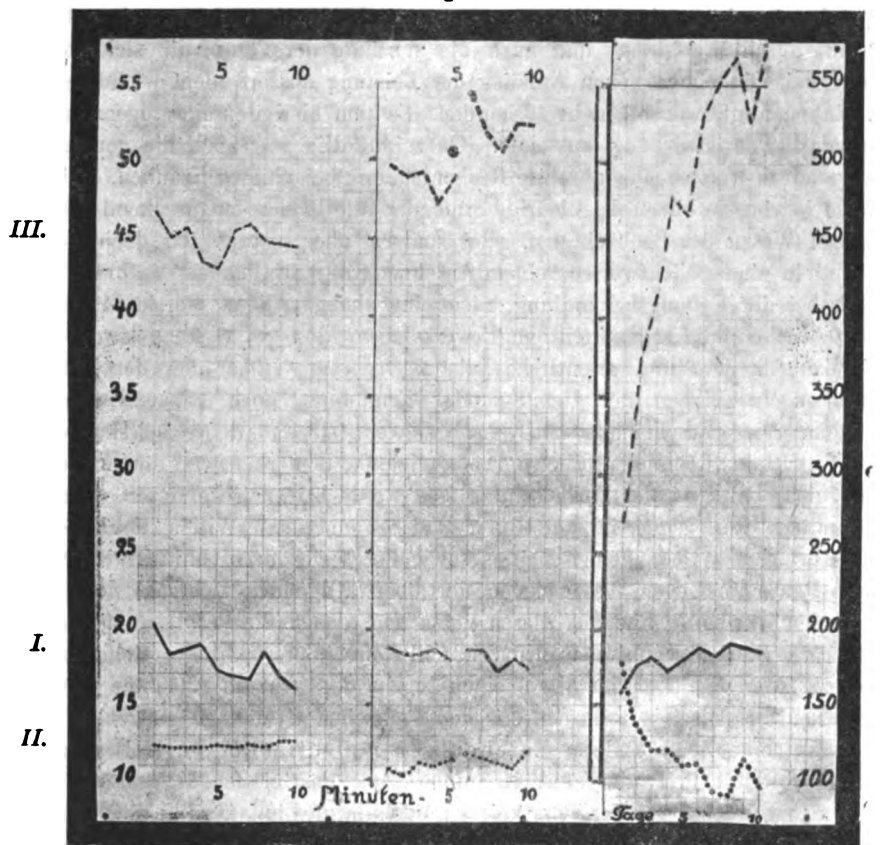
Wenn man zu einer klaren Anschauung und Beurteilung der in Rede stehenden Stimmstörungen kommen will, so ist es nötig, tieferliegende Gründe, Anlässe, sowie Einflüsse verschiedenster Art, die den Verlauf der

Erkrankung oder den Kranken selbst betreffen, möglichst genau zu beachten und zu untersuchen.

Die Vorgeschichte der Familie und der einzelnen Kranken ergab nicht viel Wertvolles, ungefähr 10 pCt. familiäre nervöse Belastung; auch nach Hirschfeld spielt die Erblichkeit keine Rolle. Nur 6 pCt. waren früher schon „nervös“, und auch Muck betont das Fehlen neuropathischer Veranlagung bei einem grossen Teil der Fälle. Aber bei 12 pCt. der Kranken ergab sich, dass sie schon früher an Heiserkeit und Stimmlosigkeit bisweilen recht lange Zeit gelitten hatten. Donath sieht eher in der gewaltigen Wirkung der Geschosse den Grund für die Häufigkeit der Neurosen im Verhältnis zu den Verletzungen, als in der Minderwertigkeit der Betroffenen. Dem gegenüber sagt Forster, es handle sich um von jeher willensschwache Menschen, nicht neuropathisch Veranlagte bekämen keine traumatischen Neurosen. Laudenheimer spricht von 90 pCt. Disponierten, besonders ängstlich Depressiven, Hirschfeld von einer funktionellen Minderwertigkeit des Nervensystems bei der Mehrzahl, womit meine Beobachtungen übereinstimmen. Die Meinungsverschiedenheiten lassen sich vielleicht auch durch die Art und Weise und die grössere oder geringere Eindringlichkeit bei der Befragung erklären. Eine nicht zu unterschätzende Rolle spielt jedenfalls die vorausgegangene Schwächung und Ermattung des ganzen Körpers (Pflug) und der seelischen Widerstandskraft durch den langen anstrengenden Dienst im Feld.

Angeregt durch einen Vortrag von Prof. Isserlin, der mittlerweile in den Würzburger Abhandlungen erschienen ist, habe ich an 26 Kranken Rechenversuche angestellt zur Prüfung geistiger Arbeitsleistung mit fortlaufendem Addieren, nach dem in der Psychiatrischen Klinik (Prof. Kraepelin) üblichen Verfahren. Die Versuchspersonen hatten keine Ahnung, worum es sich dabei handelte. Die Ergebnisse wurden als Tagesdurchschnittsleistung, an der man die Ermüdungserscheinungen erkennen kann, mit Pausenwirkung im Sinne der Erholung, und Uebungsfortschritt während einer 10tägigen Rechenzeit in Kurven dargestellt. Ich bin mir bewusst, dass diese Rechenkurven allein ohne Vergleich mit Kurven des Arbeitsschreibers und solchen der Auffassungsversuche keinen genügenden Einblick in die Arbeitsleistung und deren Schwankungen geben können. Es war aber aus äusseren Gründen nicht möglich, andere psychologische Untersuchungsverfahren anzuwenden. Im allgemeinen haben diese Kurven meine auf täglicher Beobachtung besonders bei Sprachübungen gegründete Ansicht über die seelische Verfassung der Kranken nur bestätigen können. Auffallend häufig, nämlich 10mal, wurde kein Uebungsfortschritt, sondern geradezu ein Rückschritt festgestellt, sogar bei zwei gebildeten Leuten, einem von Haus aus neurasthenischen Architekten und einem erblich belasteten Studenten. Bei letzterem konnte aber auch eine gänzliche Gleichgültigkeit gegenüber diesen Rechenaufgaben die Ursache des Rückschritts sein. Auch die Tagesdurchschnittsleistung war vielfach nicht normal, und zwar entweder so gleichmässig, dass ihre Kurve sich der Geraden näherte, oder sehr

Figur 3.



Summen
der Leistungen.

Summen
der Leistungen.

I. Die ausgezogene Linie zeigt uns links die Durchschnittsrechenleistung von 5 Arbeitstagen ohne Pause mit normalem Ermüdungsabfall von einem funktionell heiseren Kranken ohne Schreckneurose. In der Mitte dieselbe Durchschnittsleistung mit dazwischengeschobener Pause. Dieselbe Kurve rechts vom selben Kranken zeigt den Uebungsfortschritt innerhalb von 10 Tagen. Diese Kurve ist im wesentlichen normal.

II. Die darunterliegende punktierte Kurve stammt von einem Kranken, der nach Trommelfeuer die Stimme verlor und sie im Lauf eines Jahres durch Uebung allmählich wieder gewann. Seine durchschnittliche Tagesleistung (links) nähert sich der Geraden (sogenannte Wurmcurve). Eine Pausenwirkung (mittlere Kurve) ist kaum angedeutet. Statt des Uebungsfortschrittes (rechte Kurve) ist ein auffälliges Absinken zu sehen. Sämtliche Kurven stehen, entsprechend der geringen absoluten Leistung, nur wenig über der Nulllinie. Die absoluten Werte sind hier so aussergewöhnlich niedrig, dass sie durch den Bildungsstand des Kranken allein nicht erklärt werden können (sogenannte Rentenneurotikercurve).

III. Die dritte darüberliegende gestrichelte Kurve zeigt die hohe Arbeitsleistung eines nach Trommelfeuer funktionell stumm und taub Gewordenen mit rascher Ermüdung, aussergewöhnlich starker Pausenwirkung (mittlere Kurve), normalem Durchschnitt bei hoher absoluter Leistung (links) und auffällig starkem Uebungsfortschritt (rechts). Sehr bemerkenswert und für die Entstehung von Lazarettzüchtungen bezeichnend ist die Tatsache, dass derselbe Mann, nach 10 Monaten Lazarettaufenthalt „geheilt“, eine wesentlich geringere Leistung und statt des Uebungsfortschrittes einen Rückschritt zustande brachte.

rasch und steil abfallend (Ermüdung), oder auffällig schwankend entsprechend sehr wechselvollen Einzelleistungen. Vielfach fehlte also der Abfall durch Ermüdung; und auch die Wirkung der Pause, die sich normalerweise in einem neuen Aufstieg der Leistung äussert, dem wieder ein Absinken folgt, war oft nicht vorhanden. Es kam bisweilen eine sogenannte paradoxe Pausenwirkung zustande. Ganz auffällig war auch die geringe, ja geradezu tiefstehende absolute Rechenleistung bei einigen Kranken. Teilweise bewies sie eine sehr niedrige Stufe der Intelligenz, entsprechend dem ganzen Wesen der Beobachteten. Bei andern aber musste ich doch den Grund in einem Nichtwollen, einem Ablehnen aller ärztlichen Bemühungen, auch bei der Uebungsbehandlung, also einer hochgradigen Störrigkeit der Leute suchen, die sonst in ihrem Erwerbsleben ganz gut rechnen konnten, hier aber weder eine wesentliche Leistung (geringe Höhe über der Nulllinie) noch Zeichen der Uebung oder Ermüdung, noch Pausenwirkung zeigten. Diese Erscheinung hat Isserlin, wenn sie an allen Arbeitskurven zutage tritt, als Rentenneurotikerkurve bezeichnet. Bemerkenswert dürfte noch sein, dass bei zwei der Vortäuschung sehr verdächtigen Stimmlosen, deren stimmliche Leistungen in auffälliger Weise vom guten Willen abhingen, die Kurven des Uebungsfortschrittes sowie der Tagesdurchschnitte mit und ohne Pause im Gegensatz zu jenen der überwältigenden Mehrzahl normal befunden wurden. Ohne aus diesen Versuchen, denen die Vergleichung mit andern z. B. ergographischen Kurven fehlt, besondere Schlüsse ziehen zu wollen, kann ich doch im allgemeinen sagen, dass sie die Annahme einer teils neurasthenischen teils neurotischen seelischen Grundlage stützen.

Auf eine Reihe anderer Zeichen von neurotischer Veranlagung wurde ich durch Professor Isserlin aufmerksam. Fast nie fehlen: gesteigerte Reflexe, mechanische Ueberregbarkeit der Muskulatur, Lidflattern beim Augenschluss, Dermographismus mit und ohne Gänsehautbildung, Zittern der ausgespreizten Finger und der Zunge. Häufig sind Hyper- und Analgesien am Körper oder an einzelnen Stellen, Schwanken beim Fuss-Augenschluss, Pupillendifferenz, und auch konzentrische Gesichtsfeldeinschränkung kommt vor. Nach letzterer habe ich übrigens nicht gefahndet, um sie nicht künstlich hervorzurufen. Sie wurde aber bisweilen augenärztlich festgestellt.

Was nun die unmittelbare Ursache der Stimmlosigkeit betrifft, so trennt man auf dieser Grundlage entsprechend den Ausführungen von Gaupp zweierlei Arten der Neurose, nämlich erstens die ursprünglich thymogenen, durch Affekt, Schreck usw. erzeugten, und zweitens die ideogenen, auf Befürchtungen, ängstlichen Vorstellungen usw. beruhenden.

Gaupp unterscheidet ferner zwei Arten von Schreck, und zwar den plötzlich schweren Schock (Platzen von Granaten, Minen, Verschüttung) und längere Einwirkung seelischer Erregung (Einstellung und Ausbildung bei der Truppe, Fahrt zur Front, erster Tag im Schützengraben, Ansage und Ausführung von Sturmangriffen, Anblick Schwerverletzter oder Toter). Es ist auffallend, wie zahlreich unter meinen, Imhofer's und Seifert's

Fällen die ideogenen sind, wie häufig auch verhältnismässig unbedeutende Einwirkungen, sogar leichte Unfälle in der Heimat als Anlässe in Betracht kommen. Dabei ist zu unterscheiden, ob die Betroffenen im Felde waren oder nicht.

Unter diesen Gesichtspunkten lassen folgende Gruppen bilden:

1. An der Front entstandene Stimmlosigkeit nach Verschüttung, Platzen von Granaten, heftiger Beschiessung, Trommelfeuer, einmal sogar nach einem Würgeversuch im Nahkampf. Es sind ursprünglich thymogene Fälle (38 pCt. der Aphonien und 8 Mutismen) mit einer Durchschnittsdauer von $5\frac{2}{3}$ Monaten und einem Durchschnittsalter von fast 27 Jahren.

2. Im Feld entstandene ideogene Stimmlosigkeiten nach Katarrh oder ohne nachweisbare Ursache, Gulzmanns „Erkrankungen vor dem Feind“ (42 pCt. der Aphonien) mit einer Durchschnittsdauer von $6\frac{2}{3}$ Monaten und einem Durchschnittsalter von fast 29 Jahren.

3. In der Heimat entstandene ursprünglich vielleicht thymogene Erkrankungen nach verhältnismässig leichten Unfällen in und ausser Dienst, oder nach ärztlichen Eingriffen, z. B. Stoss durch einen Lafettenschwanz auf die Schulter, Kropfoperation ohne Rekurrensschädigung, Anwendung von Politzer's Luftpumpe usw. Hier überwiegt wohl das ideogene Moment bei der Entstehung. Zur Beurteilung ist es wichtig zu wissen, ob die Kranken vorher im Felde waren und wie lange, weil die Felddienstzeit offenbar den Boden für die Neurose vorbereitet, z. B. war ein funktionell Stummer vorher ein Jahr im Feld, wurde in Urlaub nachts von einem Radfahrer angefahren, kam zu Fall und verlor die Sprache. Davon durch Uebung geheilt, bekam er später einen Rückfall in Aphonie. Von diesen Kranken betrafen vier (3 Aphonien, 1 Mutismus) Kriegsteilnehmer mit einer durchschnittlichen Felddiensttätigkeit von 7 Monaten und zwei 23- und 24jährige Soldaten in der Garnison, von denen der eine vier Monate, der andere zwei Jahre stimmlos war.

4. In der Heimat entstandene ideogene Fälle nach Katarrh, anstrengendem Marsch oder ohne nachweisbare Ursache mit einer Durchschnittsdauer von fast zehn Monaten und einem Durchschnittsalter von fast 24 Jahren. Auch sie sind vielfach wohl Erkrankungen vor dem Feind, selbst wenn der Feind noch recht weit weg ist. Es waren das 17 (15 Aphonien, 2 Mutismen), wovon 11 (10 Aphonien, 1 Mutismus) nie aus der Heimat herausgekommen waren. Ein besonders denkwürdiger Fall betrifft einen Unteroffizier, der 14 Tage beim Aufmarsch des Heeres mitwirkte, vor Beginn der ersten Kampfhandlungen angeblich an Gelenkrheumatismus erkrankte und nach dessen Heilung in seinem Heimatlazarett, wo es ihm recht gut ging, vollständig stumm wurde, ein volles Jahr stumm blieb und schliesslich von mir mit Flüstersprache entlassen wurde, nachdem er eine Zeitlang bereits einmal mit leiser Stimme gesprochen hatte. Diesen Mann im Dienst zu „heilen“, wäre erfolglos gewesen. Zwei andere verloren die Stimme, als sie wegen einer Fingerverletzung im Lazarett lagen.

Dass unter meinen Beobachtungen ebenso wie unter denen Imhofer's und andern wie z. B. bei Pflug die rein ideogenen überwiegen, liegt wohl daran, dass sie hartnäckiger sind, und dass bei mir die schwer zu behandelnden Fälle landen.

Zu den unmittelbaren Anlässen treten nun im weiteren Verlauf eine ganze Reihe mittelbarer ideogener Ursachen hinzu. Sie bestimmen die lange Dauer und Hartnäckigkeit des ursprünglich schreckneurotischen Zustands, seine sogenannte Fixierung. Hierzu sind zu rechnen, abgesehen von der Hauptsache, dass Krieg geführt wird, der Dienst als solcher, gegen den sich der Kranke innerlich wehrt, z. B. das Postenstehen, wie der Lederarbeiter gegen das Arbeiten im Gestank und wie das Dienstmädchen gegen das Parkettbodenputzen; ferner auch die Furcht vor dem Vorgesetzten, wie die Angst der Novizin gegen ihre vorgesetzte Nonne. So verlor z. B. ein von mir geheilter Mann sofort wieder seine Stimme nach Eintreffen beim Ersatztruppenteil anlässlich der Vorstellung vor höheren Vorgesetzten (er wurde von Kaufmann wieder geheilt).

In diesem Sinne schaden auch Betrachtungen und Bemitleidungen durch zärtliche Verwandte, besonders wenn Tuberkulose in der Familie vorkam und Furcht vor Kehlkopfschwindsucht sich einschleicht; dann Mitteilungen der Ehefrau über häusliches Elend, Unglück in der Familie, Verlust an Vermögen durch Brand, Tierseuchen usw. Ob und inwieweit Begehrungsvorstellungen, also die Hoffnung auf Renten, in Betracht kommen, konnte ich nicht feststellen. Für ganz besonders einflussreich und leider oft recht unheilvoll halte ich die Art und Weise der ärztlichen Behandlung. Es sind nämlich von den Leuten recht oft Angaben gemacht worden: der Arzt habe ihnen gesagt, „so ein heruntergekommener elender schwächlicher Mensch sei ihm noch nie vorgekommen“. „Die Sache werde jedenfalls lange, sie könne jahrelang dauern.“ „Es sei eine Stimmbandlähmung“, „die Stimmbänder schliessen nicht“, „sie seien gerötet“, „es sei ein chronischer Kehlkopfkatarrh, ein chronisches Halsleiden“, andere haben das Wort „Halsschwindsucht“ aufgeschnappt, andere erzählten, es sei sehr schlimm, man habe ihnen gesagt, „es könne ein bis drei Jahre dauern“, „es sei nichts zu machen“, „es müsse von selbst heilen“, „es sei eine Nervenkrankheit“. Am wenigsten schlimm finde ich es, wenn die Kranken das Wort „Hysterie“ gehört haben. Zwei meiner Fälle vernahmen beim Diktieren der Krankengeschichte den Verdacht auf Tuberkulose. Gerade hierdurch scheint mir die Grundlage zu Rentenwünschen gelegt zu werden.

Dazu kommt leider auch die örtliche Behandlungsart: Fast ausnahmslos waren Inhalationen, Halswickel angewendet, Pinselungen im Hals vorgenommen, oder ein schwacher faradischer Strom ohne gleichzeitige Stimmübungen, häufig vom Hilfspersonal, aussen am Hals angewendet worden. Es muss einmal offen gesagt werden, dass diese Behandlung falsch ist: und ich stimme Jendrassik bei, wenn er meint, man solle nicht

örtlich behandeln. Dadurch erweckt oder bestärkt man den Glauben an ein Halsleiden. Man soll es auch dann nicht tun, wenn katarrhalische Zustände an den oberen Luftwegen nachweisbar sind, denn diese heilen von selbst. Aber die Stimmlosigkeit bleibt. Ich glaube an keine „reflektorische Aphonie“ in dem Sinne, dass mit Beseitigung der örtlichen Erscheinungen die Stimme wieder erscheine, und ich habe eine grosse Anzahl von Leuten gesehen, die wieder mit lauter und klarer Stimme sprachen, obwohl jene örtlichen Erscheinungen weiterbestanden. Damit soll aber nicht bestritten werden, dass letztere, obwohl meist sekundär, als Mitursache in Betracht kommen. Aber auch Muck sagt bezüglich der Taschenlippensprecher: „Wie manche chronische Laryngitis mit Taschenbandschwellung ist wohl ungerecht mit Argent. nitric.-Aetzung behandelt und in eine echte verwandelt worden.“ Imhofer fasst die katarrhalischen Erscheinungen als sekundär (Ermüdungskatarrh) auf. Gutzmann und mit ihm Zumsteeg, Arnoldi und auch Kessel sehen im Katarrh die ursprüngliche Ursache und nehmen eine Gewöhnung an die Heiserkeit an, die dann so sehr zur Gewohnheit wird, dass sie den Menschen beherrscht. Zumsteeg spricht sogar von atrophisch werdenden Stimm-muskeln. Muck führt einen Fall von Vergessen der Stimmlippenbewegung im Sinne Oppenheim's an. So richtig das für die aus der Kinderzeit stammende Heiserkeit gelten mag, bei der Gutzmann diese Form der Akinesia amnestica ursprünglich aufgestellt hat, so scheint mir selbst jahrelang dauernde Stimmlosigkeit oder Heiserkeit, besonders mit Pressbewegungen, im Heeresdienst dadurch nicht genügend erklärt zu werden. Selbst wenn man diese Entstehungsart zugibt, so ist damit die eigentlich ätiologische Frage nicht gelöst. Es müssen tiefere Gründe nachweisbar sein. Denn es ist doch auffällig, wie schnell solche Fälle bisweilen bei Uebungsbehandlung heilen, wie sie plötzlich (ein von mir beobachteter, nach $9\frac{1}{2}$ Monaten und ganz erfolgloser mehrwöchiger Uebung) eines Morgens richtig sprechen, und wie sie schliesslich nach dem Kaufmann'schen Verfahren in einigen Minuten zu vollkommen normaler Stimmlage und Stimmstärke, mit normaler Druckprobe und ohne Zeichen der Stimmchwäche, gebracht werden können, während im Kehlkopfspiegel die Randrötung oder Verdickung der Stimmlippen unverändert nachweisbar ist. Schliesslich sei die Frage erlaubt: Warum vergessen die Kriegsgefangenen nach einem Kehlkopfkatarrh nicht die richtige Stimmgebung? Jedenfalls ist die von Gaupp, Lust, Möhrchen und Willmanns festgestellte Tatsache von Bedeutung, dass sich bei Kriegsgefangenen so gut wie keine Neurosen finden. Möhrchen schreibt wörtlich: „Fälle von hysterischer Taubheit oder Stummheit sind mir in den Lagern nicht mitgeteilt worden, im hiesigen Lager bezw. Durchgangslager haben sie sich bestimmt nicht ereignet.“ Und auch von Aphonie ist in keiner dieser Arbeiten die Rede. Ich unterschreibe also den Satz von H. Vogt: „Man muss in höherem Mass als die Sprachsachverständigen bisher zugeben, an rein psychogene Wirkungen denken.“

Wenn man nun auf Grund der bisherigen Ausführungen und Feststellungen die Stimmlosigkeit und Stummheit betrachtet, so überzeugt man sich, dass es zweifellos psychogene Krankheitszustände sind, die meist disponierte, häufig nicht allzu junge Leute betreffen und sicher als hysterisch angesehen werden können, soweit sie von sonstigen Zeichen hysterischer Reaktion begleitet sind. Wer Geschmack am Namen „monosymptomatische Hysterie“ findet, wird die übrigen Fälle also bezeichnen. Man darf ja nicht vergessen, dass mitunter andere hysterische Zeichen erst nach Monaten auftreten, und dass die oben erwähnten neurotischen Erscheinungen so gut wie immer nachweisbar sind. Wenn Engelhardt das Wort Hysterie verpönt, so tut er das ja auch nur um der missverständlichen Auffassungen willen, denen es in Laien- und Aerztekreisen ausgesetzt ist. Kaum aber wird man sich der Hypothese einer organischen Ursache, einer medullären Schädigung des Vagus anschliessen, die v. Sarbó vertritt und H. Curschmann mit guten Gründen bestreitet.

Da die verschiedenen Bewegungserscheinungen im Kehlkopf, wie erwähnt, sämtlich von Gesunden nachgemacht werden können, so dürfte ihnen für die Auffassung des ganzen Krankheitsbildes wenig Bedeutung zukommen. Und auch die Schleimhautbefunde halte ich für unwichtig.

Eine Ausnahme bilden jene Fälle, die an einer echten lang dauernden Stimmchwäche, meist schon im Frieden, litten und auch jetzt nach Beseitigung der Stimmlosigkeit noch Zeichen der Stimmchwäche zeigen: Umfangseinschränkungen, pathologischen Ausfall der Gutzmann'schen Druckprobe, falsche Sprechstimmlage, rasche Ermüdung nach anfangs guter Stimmgebung. Es wären das Leute, deren Stimme nach Wegfall der groben Störung noch etwas belegt klingt. Bei ihnen käme eine örtliche Bereitschaft als geeigneter Boden für das Auftreten des hysterischen Zeichens in Betracht. Das ist aber ein kleiner Teil mit echter Stimmchwäche Behafteter, die analog zu setzen ist der funktionellen Stimmchwäche schlecht ausgebildeter Sänger und Redner.

Betrachtet man die Störungen der Stimme nach Ursache und Verlauf, so ergeben sich einige Unterschiede zwischen den ursprünglich rein thymogenen Formen und den ideogenen, und zwar Unterschiede im durchschnittlichen Lebensalter, weniger in der Dauer der Stimmlosigkeit bis zur Behandlung, der Neigung zum Rückfall und in der Häufigkeit der Heilung. Man darf bei den folgenden Feststellungen nicht vergessen, dass in der ersten Gruppe im Verlauf der Störung auch viele ideogene Einflüsse dazu kommen. Würde man die zahlreichen in den Feldlazaretten Geheilten dazu rechnen, so kämen sicher viel grössere Unterschiede zwischen den beiden Hauptformen heraus, vielleicht auch in der Rückfallneigung und in der Häufigkeit der Heilung.

Es ist schon von vornherein auffallend, dass die zweite Gruppe die

zahlreichste ist und sie würde noch grösser werden, wenn man zu ihr jene Kranken zählte, die im Felde waren, aber in der Heimat erkrankten.

Fasst man zunächst das Alter der Kranken ins Auge nach dem rechnerischen Durchschnitt, der durch Zusammenzählen der einzelnen Alter und Teilen durch die Krankenzahl gewonnen ist, so findet man für die erste Gruppe ein Durchschnittsalter von $26\frac{4}{5}$ Jahren, für die zweite ein solches von $28\frac{2}{3}$ Jahren, für die dritte kleine Gruppe 23—24 Jahre und für die vierte Gruppe $23\frac{2}{3}$ Jahre bei Feldzugsteilnehmern und 21 Jahre bei solchen, die nie im Feld waren. Demnach handelte es sich überhaupt um ältere Leute, wie auch Amersbach angibt, und zwar besonders bei den ideogenen Formen der Gruppe II. Daran ändert das jugendliche Alter der Gruppe IV (Heimatsheer) nichts; denn hier finden wir wohl mehr von vornherein ungeeignete Menschen. Die Dauer des Zustandes bis zum Eintritt in unsere Behandlung ist von so vielen äusseren Zufälligkeiten abhängig, dass ihre Berechnung keine verwertbaren Ergebnisse liefern kann. Sie schwankte zwischen 3 Wochen und fast 2 Jahren. Immerhin glaube ich, dass sie in den beiden Hauptgruppen sehr verschieden wäre, wenn man zur ersten Gruppe die zahlreichen an der Front Geheilten zählen könnte. Dann wäre aber wohl auch die erste Gruppe die grösste.

Auch die Zahlen der Rückfälle sind nicht sehr verschieden. Durch sorgfältige Nachforschungen erlangte ich Kunde von 22 Rückfällen. Diese verteilten sich ziemlich gleich auf thymogene und ideogene Formen.

Zur besseren Uebersicht seien hier in drei grossen Gruppen gegenübergestellt thymogene Störungen der Feldzugsteilnehmer, rein ideogene bei Feldzugsteilnehmern und ideogene Erkrankungen bei solchen, die nie im Feld waren (abzüglich zweier Fälle mit persistierender Fistelstimme).

I. Feldzugsteilnehmer (thymogen): 46 Fälle.

27 geheilt (21 zufrieden, 5 nicht), 8 gebessert, 11 ungeheilt,
16 Rückfälle.

II. Feldzugsteilnehmer (ideogen): 52 Fälle.

22 geheilt (17 zufrieden, 4 nicht), 18 gebessert, 12 ungeheilt,
9 Rückfälle.

III. Nie im Feld Gewesene (ideogen): 13 Fälle.

7 geheilt (3 zufrieden, 4 nicht), 4 gebessert, 2 nicht geheilt,
3 Rückfälle.

Berechnet man den Prozentsatz der Rückfälle mit Bezug auf die Zahl der Geheilten, von denen überhaupt Nachricht vorliegt, so finden sich in

Gruppe I von 24 Geheilten 9 Rückfälle = 37,5 pCt.

„ II „ 19 „ 6 „ = 31,5 „

„ III „ 5 „ 2 „ = 40 „

Ueber die Ursachen der Rückfälle konnte ich in Erfahrung bringen, dass sie veranlasst wurden, meistens durch das Zusammentreffen mit Vorgesetzten, wie auch Nonne berichtet, durch Tadel von Seiten der-

selben, durch angebliche Erkältung, einmal auch durch Ueberschreien und schliesslich durch den Dienst als solchen, also u. a. durch denselben Grund, der für den Rückfall des oben erwähnten Lederarbeiters und der Köchin massgebend war. Blässig hat eine in diesem Sinne bezeichnende Krankengeschichte mit zwei Rückfällen veröffentlicht. Die Zeit bis zum Rückfall schwankte sehr. Vielfach trat er sofort ein, z. B. in der Gruppe IV, unter jenen, die nicht im Feld waren; bisweilen auch erst nach Wochen und Monaten, einmal sogar erst nach einem Jahr, als der Betreffende schon längst entlassen und in beruflicher Arbeit tätig war; und das bei einem Fall, der seinerzeit durch eine plötzliche Freude seine Stimme wieder erhalten habe. Demnach kann ich Muck leider nicht beistimmen, wenn er meint, die Krieger neigten im allgemeinen nicht zu Rückfällen.

Es wurden überhaupt im ganzen 50,5 pCt. der Fälle geheilt, wobei unter Heilung hier nur zu verstehen ist die Beseitigung der Stimmstörung. Gebessert wurden 27 pCt., also zwar nicht mit klarer, aber doch auch nicht ohne Stimme entlassen. Nicht geheilt wurden 22,5 pCt. aller Fälle. Von den letzteren wurden, wie mir Dr. Kaufmann-Ludwighafen mitteilte, noch 7 durch ihn geheilt. Mit Berücksichtigung der obigen drei Gruppen findet man in der ersten Gruppe 58,7 pCt. Heilungen, in der zweiten Gruppe 43,5 pCt. und in der dritten Gruppe 53,8 pCt. Heilungen, woraus man auf eine etwas geringere Hartnäckigkeit bei den Kranken der dritten Gruppe gegenüber der zweiten schliessen kann, entsprechend der geringeren seelischen Einwirkung, die ihrer Störung zugrunde liegt. Die Heilungserfolge sind etwas besser als jene von Amersbach und Pflug, aber weniger gut als die von Marx aus dem ersten Kriegsjahr. Sie haben mich nicht befriedigt und mich veranlasst, jenem am Schlusse geschilderten Verfahren den Vorzug zu geben, mit dem ich in neuester Zeit ausnahmslos gute, ganz rasche Erfolge erziele. Zu den Gebesserten zählen jene, die eine rauhe oder leise oder nur zeitweise, z. B. am Ende der Ausatmung anklingende Stimme erlangt hatten. Die nicht Geheilten wurden längere Zeit allen milden Behandlungsarten unterworfen und erst entlassen, nachdem sich längere Zeit hindurch auch nicht ein Ansatz zur Besserung zeigte. Es waren in der ersten Gruppe 24 pCt., in der zweiten Gruppe 23 pCt. und in der dritten 15 pCt. der Fälle.

Die Erscheinungsform der Stimmstörung im Kehlkopfspiegel beim Versuch der Stimmgebung ist nicht massgebend für die Aussicht auf Heilung.

Nachdem von Oppenheim auf die Ergebnisse der Muck'schen psychologischen Beobachtungen nach der Heilung ein so grosser Wert gelegt wurde, und nachdem ich, wie schon erwähnt, auffällige Aeusserungen der Freude gar nicht so oft miterlebte, so habe ich bei 83 Kranken ausdrücklich vermerkt, ob sie nach der Heilung oder Besserung ihre Zufriedenheit durch Aeusserungen oder durch deutlichen Stimmungswechsel zu erkennen gaben, oder ob sie nicht vielmehr enttäuscht oder wenigstens missvergnügt erschienen. So wie sich hier das Bild der Kranken darstellt, ist es allerdings weniger erbaulich als Oppenheim anzunehmen scheint.

Um gleich bei den Rückfälligen anzufangen, so waren 13 von 22 unzufrieden mit der Heilung gewesen und nur 9 hatten ihre Zufriedenheit mehr oder weniger deutlich, niemals aber überschwänglich geäußert. Von den Zufriedenen, die später rückfällig wurden, gehörten 6 der ersten Gruppe und 3 der zweiten an, während von den unzufriedenen Rückfälligen 4 der ersten, 5 der zweiten und 3 der dritten Gruppe angehörten.

Im allgemeinen verteilten sich die Äusserungen der Zufriedenheit folgendermassen: In der ersten Gruppe waren 5 mit der Heilung Unzufriedene und 21 Zufriedene. In der zweiten Gruppe ist die Zahl der Unzufriedenen 4 neben 17 Zufriedenen. In der dritten Gruppe finden wir 4 Unzufriedene und nur 3 Zufriedene. Bei dem Rest der Geheilten fehlt die Angabe im Krankenblatt. Unter den Unzufriedenen der dritten Gruppe findet sich auch jener oben erwähnte, im Heimatlazarett entstandene Fall von Stummheit, der niemals Freude zeigte, wenn seine Stimme sich zu bessern anfang. Wieviele unter den Nichtgeheilten zu den Zufriedenen gehören, entzieht sich meiner Kenntnis.

Wenn man nunmehr in Erwägung zieht, dass ein grosser Teil der Störungen gar nicht thymogen verursacht ist, dass recht viele von den Betroffenen gar nicht erfreut über ihre Heilung waren; wenn man dazu noch bedenkt, dass sich unter ihnen manche fanden, deren Zustand immer dann schlimmer wurde, wenn die Frage der Entlassung aus dem Lazarett auftauchte, dass einer von ihnen bei der Entlassung der Abteilungsschwester sogar seinen baldigen Rückfall ankündigte, dass ich schliesslich leider recht oft Vortäuschung von erhöhter Körpertemperatur bei solchen Kranken feststellen konnte, wenn man alle diese Erfahrungen zusammennimmt, so muss man wohl nicht nur an jenes Dienstmädchen oder jenen Lederarbeiter denken, denen ihre Arbeit nicht passte, sondern auch an den eingangs erwähnten französischen Edelmann und man muss annehmen, dass der Zweck der Stimmlosigkeit in unseren Fällen zwar nicht ein Verhältnis mit der künftigen französischen Königin, wohl aber die Befreiung vom Dienst überhaupt, vom Felddienst im besonderen, die Behaglichkeit des Nichtstuns und Nichtssorgenmüssens während des Lazarettlebens mit Ernährung auf Staatskosten war. Mit Recht kann man also das Heidelberger Wort von der „Lazarettzuchtung“ (Pflug) auch in diesem Sinne anwenden.

Das gilt natürlich nur für einen Teil der Kranken. Unter ihnen finden sich hier und da gewiss auch solche, die ihre Stimmstörung vortäuschen. Davon bin ich überzeugt, ohne leider den zwingenden Nachweis führen zu können, wenn ich auch nicht mit Muck den sofortigen Rückfall und den Ausdruck des Missvergnügens als sicheren Beweis für die Vortäuschung ansehe. Mit dieser Ansicht stehe ich nicht allein, auch Amersbach glaubt an absichtliche Vortäuschung oder willkürliche Verstärkung, und es gibt Psychiater, die zur Frage der Simulation in diesem Sinne Stellung nehmen. Z. B. schreibt Ph. Jolly, dass der Erfolg der Behandlung von Neurosen besonders auch von der Persönlichkeit des Kranken abhängt, und dass unter den mehrfach erfolglos Behandelten öfter solche Kranke zu treffen seien

„denen der gute Wille fehlt, so dass das richtige Zusammenarbeiten von Arzt und Patient ausgeschlossen ist“. Sicher falsch ist die Annahme von Royer, das Fehlen sonstiger hysterischer Zeichen bewiese die Vortäuschung. Vorläufig sind wir mit der Feststellung der Simulation noch nicht weiter gekommen als Burghart 1893, wie denn auch Schultze-Bonn zugibt, dass man „trotz langer dauernder genauer Beobachtung“ manchmal zu einem non liquet komme. Aber auch Schultze und Stursberg halten Vortäuschen von neurotischen Erscheinungen für nicht ausgeschlossen.

Ebenso ist es aber auch zweifellos, dass ein anderer Teil der Kranken durch die Störung selbst gemüthlich sehr herabgestimmt ist, dass häusliches Elend oder Sorge um die Familie den Boden für das Wuchern der Neurose günstiger gestalten. Kurz, dass sie durch die Verstimmung zur Neurose und durch die Neurose noch tiefer in die Verstimmung hineinkommen. Nochmals sei auf den unheilvollen Einfluss allzugrosser Teilnahme von seiten der Umgebung und der Verwandten erinnert, woraus sich die verschlechternde Wirkung von Beurlaubungen bei nicht- oder halbgeheilten Leuten erklärt, die ich leider mehrfach feststellte.

Es ist auch eine auffallende Tatsache, dass es mir im Anfang des Krieges viel schneller und häufiger als später gelungen ist, durch einfache und milde Mittel: Wiedererziehung unterstützt von Atemübungen, Druck auf die Schilddrüse, Elektromassage bzw. Ausgleichsverfahren nach Flatau Erfolge zu erzielen. Auch die guten Erfolge von Marx stammen aus der Anfangszeit.

Ganz anders sind freilich jene selteneren Formen von, niemals gänzlicher, Stummheit zu bewerten, die als der höchste Grad des Stotterns bei solchen Kranken auftreten, welche früher schon oder gar immer gestottert haben. Bei ihnen hat die Schreckwirkung ein bestehendes Leiden verschlimmert. Dabei handelt es sich nach meiner Erfahrung bisweilen um psychotische Zustände ernsterer Art, nicht um hysterische Reaktion. Sie fallen auch nicht in den Rahmen dieser Betrachtung.

Nach dem Gesagten halte ich die Einteilung der Stimmlosigkeit in thymogene und ideogene, in Schreck- und Angst- bzw. Befürchtungsneurose für gut und brauchbar, wenn auch zweifellos Uebergänge vorkommen und unter den erwähnten Einflüssen die sogenannte Fixierung entsteht, wobei der ursprüngliche Einfluss des Schrecks zurücktreten kann.

Die thymogenen Erkrankungen stehen unserm Verständnis eigentlich näher. Sie zeigen uns nur eine Steigerung dessen, was wir alle im Schreck mehr oder minder auch tun: Vox faucibus haesit. Die Uebertreibung des Affektausdrucks überrascht den Kranken, er steht dem naiv gegenüber und unterliegt. Daneben zeigt er noch andere affektive Störungen, z. B. Zittern und Schlaflosigkeit.

Ganz anders verhält es sich bei den ideogenen Erkrankungen. Sie sind eigentlich die Erfüllung dessen, was der Kranke wollte oder hoffte, worauf er mindestens eingestellt war, worin er sich flüchten konnte. Die Entstehung einer scheinbar körperlichen Störung aus der Idee ist viel un-

natürlicher und krankhafter als die Uebertreibung und das Festhalten einer Schreckäusserung. Dazu kommt noch, dass ihr der Kranke nicht naiv gegenübersteht, sondern sie durch mannigfache Ueberlegungen stützt, dass er seine ganze seelische Kraft auf den Vorgang oder den Gedanken an die Stimmlosigkeit richtet und so das Symptom vielseitig fest verankert. Das tut er nicht zuletzt durch instinktive Abwehr gegenüber allem, was mit dem Heeresdienst zusammenhängt. Mit Recht hebt Moravcsik die geringe Suggestibilität dieser Kranken hervor. Daher fehlen diesen monosymptomatischen Fällen auch andere affektive Zeichen, während hysterische Anfälle bei ihnen auch vorkommen können. Deshalb begegnen sie unseren Heilungsversuchen mit passivem Widerstand, mit ungläubigem, ja oft hämischem Lächeln.

Dass es vorzugsweise wenig gebildete Handwerker und Bauern sind, die zu solchen Störungen neigen, nimmt auch nicht mehr wunder. Denn gerade in diesen Kreisen sind Einseitigkeit, verbohrtete Anschauungen, unbelehrbarer Eigensinn an und für sich häufig. Ihnen fehlt die Neigung zur Kritik und zur Selbstkritik des Gebildeten, dessen Ablenkbarkeit durch andere Interessen und wechselnde Wünsche, dessen Aufnahmefähigkeit für allerhand Einflüsse.

Des weiteren ergibt sich, dass jeder Vorgang, der die Unterstützung der Idee beseitigt oder der unvermittelt stark auf das Seelenleben wirkt, die Heilung dadurch erzeugt, dass er die Zähigkeit der Krankheitsvorstellung durchbricht oder in den Hintergrund drängt. In der Art wirkt eine machtvolle Persönlichkeit, ein starker Schmerz, ein neuer Affekt des Schrecks, des Zorns oder der Freude. Es erscheint auch nicht sonderbar, dass alle möglichen Zufälligkeiten zu Wunderheilungen führen und ebenso helfen wie unsere Behandlungsarten, manchmal noch viel besser.

Bezüglich der „Wunderheilungen“ verweist z. B. Seige auf die Beseitigung von Stummheit durch den Besuch des Zaren, wovon die Zeitungen berichteten, durch ein Kinorührstück oder einen aufregenden Traum, in dem, wie einer meiner Kranken berichtet, ein Gefecht von neuem durchlebt wird. Ein anderer träumte in der Christnacht, seine Stimme sei ihm wiedergegeben, und erwachte dann mit lauter Stimme. Umgekehrt träumte einem Kranken von Mann zwei Tage nach der Schreckwirkung, er habe die Sprache verloren. Er war dann auch mehrere Wochen stumm, weil er das bei einem anderen Kranken gesehen hatte. Aehnliche Vorkommnisse sind in den Tageszeitungen ganz unnötigerweise breitgetreten worden. Zwei meiner Kranken erlangten die laute Stimme wieder, als sie heftig erschranken, weil ihnen das Ueberfahrenwerden durch einen Kraftwagen drohte, ein anderer traf einen totgeglaubten Kameraden und konnte wieder laut sprechen. Merkwürdig ist aber, dass sich die Wunderheilungen bei mir meist vorher anzeigten, indem die Kranken bei den Uebungen schon auffallend deutliche Fortschritte machten, wie aus den Krankenblättern hervorgeht. Die Leute waren also wohl schon seelisch auf die Heilung eingestellt. Dass auch ein

starker Schmerz, der zum Aufschreien zwingt, so die Berührung des Zahnnerven mit dem Bohrer, zur Heilung führt, hat u. a. Pflug hervorgehoben.

Hieraus und aus der Betrachtung der Ursachen lassen sich Gesichtspunkte für unser ärztliches Handeln und für unsere Heilungsversuche gewinnen, zunächst für die Allgemeinbehandlung.

Diese erfordert für alle Fälle neben richtiger Beeinflussung des Erkrankten durch die Umgebung und durch allgemeine ärztliche Massnahmen das Fernhalten der erwähnten schädlichen mittelbaren Ursachen. Schon hier kann man frische Fälle von festgefahrenen trennen. Für die Behandlung frischer Explosions- und Verschüttungsneurosen hat Pflug Grundsätze aufgestellt, die mir sehr wichtig erscheinen, nämlich absolute Ruhe und Erzwungung von Schlaf mittels tüchtiger Dosen von Schlafmitteln, wenn nötig auch mit Morphiumeinspritzung. Ich verfüge hier über wenig eigene Erfahrung. Es wird auch zweckmässig sein, die Kranken von jedem Verkehr abzusondern (Binswanger), im Bett liegen zu lassen, nur etwa durch geheilte Kameraden (Mauthner, Kaufmann u. a.) und persönlich mit Aufbietung aller ärztlichen Ueberlegenheit im Sinne einer raschen Heilung zu beeinflussen, wobei sittliche Ermahnungen, auch geistlicher Zuspruch, mitwirken. Das scheint in Deutschland und Frankreich (Déjerine und Gaukler) die allgemeine Ansicht geworden zu sein. Man braucht auch nicht vor Drohungen zurückzuschrecken, z. B. kein Kranker verlasse ungeheilt das Einzelzimmer. Bei ideogenen frischen Fällen kann man ebenso verfahren, doch dürfte es sich empfehlen, Biertrinken, Rauchen, Lesen und natürlich auch das Ausgehen zu verbieten. Hirschfeld ist dagegen, Kranke mit schweren örtlichen Symptomen in die Heimat zu schicken. Sobald sie nicht mehr hochgradig erschöpfbar sind (H. Vogt), kann man dann, und zwar bald, mit der Uebungsbehandlung anfangen (s. unten). Ich halte gerade bei frischen Fällen die Uebungsbehandlung für das Verfahren der Wahl, wenn auch nicht das einzige, und glaube mit Mauthner, dass man die verschiedenen Ueberrumpelungsarten zunächst nicht braucht. Für falsch muss man wohl mit Curschmann, Donath, Seige u. a. die sogenannte zielbewusste — und recht bequeme — Vernachlässigung der Störung ansehen. Solche Mittel verfangen hier nicht mehr. Wenn man die Leute also unbehandelt hinter der Front einfach arbeiten lässt, so wird man kaum Erfolge erzielen.

Was nun die besonderen Behandlungsarten angeht, so ist ohne weiteres anzunehmen, dass sie mit Ausnahme der Pinselungen und Inhalationen alle helfen und alle versagen können, wie das bei dem Wesen der Störung ja nicht anders zu erwarten ist. Demnach gibt es, wie auch Imhofer sagt, keine sichere Behandlungsart. Um so auffallender ist, dass in den verschiedenen Veröffentlichungen jeder mit seinem Heilverfahren ausserordentlich zufrieden erscheint, z. B. haben Marx, Muck, Urbantschitsch fast nur Heilungen zu verzeichnen. Das erscheint viel begreiflicher, wenn man daran denkt, dass bei psychogenen Störungen die Persönlichkeit des Arztes, sein Auftreten, seine eigene Ueberzeugung, der Ruf,

der ihm vorausgeht u. a. m. oft viel mehr zur Beseitigung beitragen als die Anwendung eines bestimmten Heilverfahrens; dass ferner ein Teil der Veröffentlichungen aus dem Anfang des Krieges stammt und nachträgliche Berichte über die Dauerhaftigkeit der Heilung darin fehlen.

Man teilt die Behandlungsarten zweckmässig ein in 1. solche, die den Weg der allmählichen Wiedererziehung einschlagen und 2. solche, die eine sofortige Heilung in einer Sitzung erzwingen, den Kranken demnach überumpeln wollen; also in milde und schroffe.

Die mildereren Verfahren sind nicht nur bei frischen thymogenen Fällen am Platz, sondern auch, wenn ältere Fälle schon zu viel mit Elektrizität und unangenehmen örtlichen Massnahmen ohne Erfolg behandelt wurden (Jolly). Dann wirkt die Wiedererziehung durch Uebung als unerwartet angenehmes Vorgehen im Gegensatz zur vorherigen Behandlung, erwirbt sich vielleicht rascher das Vertrauen des Kranken und führt dann zum Ziel, wie Arnoldi, Curschmann, Kaess, Marx und ich selbst fanden. Die Uebungsbehandlung beginnt mit der Regelung der Atmung nach Gutzmann mit Rücksicht auf die Atemstörungen. Nach Einübung einer richtigen geräuschlosen tiefen Einatmung und langsamer Ausatmung, wie sie dem Sprechen zugehört, geht man vom Hauchen zum Flüstern über und achtet darauf, dass beim Flüstern nicht gepresst wird. Der Uebergang zur Stimmgebung ist nun das schwierigste an der ganzen Sache. Böttger und Corlandt Max Mahon benutzen die künstliche Atmung zur Erzielung der Stimme. Bei leichteren Fällen genügt ein Druck mit den Fingern auf die hinteren Teile der Schilddrüse, also ein gewisses Zusammenpressen derselben, wodurch die Stimmlippen einander näher gebracht werden. Diesen Handgriff kann man mit leichter Massage verbinden, wie das früher von Oliver und Scheinmann angegeben wurde, er ist von Gutzmann in die Uebungsbehandlung eingereiht und neuerdings besonders von Liebmann, Marx, Zahn und Zumsteeg empfohlen worden. Auch die Elektromassage und das von Flatau für Stimmstörungen der Sänger ausgearbeitete, auch von Fröschels und von mir geübte Ausgleichsverfahren mit Strömen, deren Frequenz der Tonhöhe angepasst ist, sowie die gleichartige harmonische Vibration mit der Tonhöhe angepasster Stosszahl oder mit der Stimmgabelreihe von Gutzmann kann hier mit Erfolg verwendet werden. Diese Verfahren eignen sich hauptsächlich zur weiteren Behandlung, wenn die Stimme noch nicht rein oder noch schwach anklingt. Karl Hermann-Frankfurt hat seine Uebungen der Atmung und der Lautbildung zur Heilung von Stimmstörungen 1904 auf der XI. Versammlung Süddeutscher Laryngologen in Heidelberg vorgebracht und damit vielfach Anklang gefunden. Namentlich Spiess ist für diese von gesummen Lauten ausgehende Behandlungsart eingetreten und neuerdings hat Curschmann bezugnehmend auf die Hey'sche Gesangsschule die Verwendung des Summens zur Beseitigung funktioneller Stimmlosigkeit empfohlen. Auch ich habe schon von jeher das Verfahren neben dem Gutzmann'schen mit Erfolg geübt. Vielfach kommt man aber so

nicht weiter und man muss andere Bewegungsarten des Kehlkopfs aufsuchen, von denen man zur Stimme übergehen kann. Das sind z. B. inspiratorische Laute, die während des Zusammendrückens der Schildknorpel leicht gebildet werden und von denen Kaess u. a. ausgehen. Nachdem in den meisten Fällen der Husten der Kranken tönend war, benutzte ich oft und mit Erfolg diese Erscheinung, liess hustend die verschiedenen Vokale bilden, und dann allmählich in die Stimme übergehen, ein Vorgehen, das auch schon früher üblich war. Von der Autolaryngoskopie, die Gutzmann, Kayser und Langner erfolgreich anwandten, habe ich in zwei Fällen keinen Nutzen gefunden. Ich glaube, man sollte sie nur bei gebildeten Kranken versuchen, von denen man erwarten kann, dass sie einer Belehrung und Ueberzeugung zugänglich sind.

Eine Verquickung von Ueberrumpelung und Wiedererziehung habe ich, wenn auch nicht immer, mit Erfolg vorgenommen, nämlich die Erzielung von Tönen aus dem Husten mit recht kräftigem Schildknorpeldruck und die Weiterbildung der Stimme bis zum lauten Sprechen in einer Sitzung mit der von Kaufmann empfohlenen sehr energischen Ueberredung und Aufzwingung meines Willens, aber ohne Mithilfe des elektrischen Stroms: Ein für beide Teile recht mühsames und anstrengendes Vorgehen.

Zu dem Ueberrumpelungsverfahren gehört zunächst die einfache Anwendung des faradischen Stroms am Hals, der in Friedenszeiten recht oft genügt und jetzt aber fast immer im Stich lässt. Möglich, dass mit ihm viele leichtere Fälle geheilt werden, die wir nie zu Gesicht bekommen, z. B. so leichte Störungen, wie Pape sie erwähnt, die schon beim Einführen des Kehlkopfspiegels oder, wie es mir einmal gelang, auf Befehl, mitunter gar von selbst verschwinden. In Verbindung mit Elektromassage habe ich bessere Ergebnisse von der Anwendung schwächerer Ströme gesehen. Im Kehlkopffinnern hat besonders Amersbach mit dem elektrischen Strom gearbeitet, aber ohne grosse Erfolge. Starke Ströme kann man am Hals nicht ohne Bedenken verwenden, wenn aber, dann nur faradische, nicht sinusoidale. Eine besondere Art des Vorgehens hat E. Urbantschitsch empfohlen. Er schickt einen faradischen Schlag durch den Kehlkopf, 2—3 mal stärker als gewöhnlich, aber nur 1—2 Sekunden, und lässt dabei „a“ schreien. So hat er eine Reihe von Fällen geheilt und meint „wir besitzen in der elektrischen Methode ein souveränes Mittel, um bei hysterischer Taubstummheit in kürzester Zeit zu vollem Erfolg zu kommen“. Er äussert sich abfällig über die Uebungsbehandlung, weil er damit bei einem Kranken keinen vollen Erfolg hatte. Mir ging es umgekehrt; ich habe sein Verfahren im Jahre 1915 bei dem oben erwähnten, im Heimatslazarett Verstummten versucht, der nur 14 Tage vor Beginn der Kampfhandlung im Feld war. Der Schrei wurde erzielt, aber weiter kam ich auf keine Weise, während ich mit Uebungsbehandlung seine Stummheit beseitigen konnte. Gleichwohl liegt es mir fern, jenes Verfahren zu verwerfen. Bei Stummheit hatte ich mit der Uebungsbehandlung nur einen Misserfolg.

Ein altes bekanntes Mittel ist die grobe Sondierung des Kehlkopfs, die hier und da sofort zum Ziel führt, meist aber, wie alle schroffen Verfahren, von einer Uebungsbehandlung gefolgt sein sollte. Besonderes Aufsehen hat Muck durch seine zahlreichen Veröffentlichungen gemacht. Er führt eine Kugel in die Stimmritze ein und erzeugt so einen leichten Erstickungsanfall, einen Angstschrei und mit ihm die Stimme, worauf er sofort durch Uebungsbehandlung zu normalem Sprechen kommt. Seine Erfolge sind glänzend, die meinigen weniger gut. Jedenfalls habe ich mehr Versager als Muck selbst, halte das Verfahren aber nicht für so bedenklich, wie Curschmann meint, denn der Kehlkopf ist gar kein empfindliches Organ und verträgt derartige Eingriffe gut. Selbst wenn einmal eine kleine Blutung in die Schleimhaut vorkommt, hat das gar nichts zu sagen. Wer gewohnt ist, im Kehlkopf zu arbeiten, findet den Muck'schen Handgriff weder schwierig noch roh — aber weil man nicht Muck selbst ist, so wird man sicher nicht so viel erreichen wie er. In einem Falle habe ich eine halbe Stunde nachher einen hysterischen Anfall erlebt.

Vielleicht noch mehr als Muck erregte Kaufmann durch seine Mitteilungen die Gemüter. Sein Verfahren wird ebenso heftig befehdet (Mendel u. a.), wie es warm empfohlen wird (Gonda, Raether u. a.). Wir haben hier nur seine Verwendung zur Heilung der Stimmlosigkeit zu erörtern, und auch da dürfen wir wieder nicht vergessen, dass Behandlung durch Kaufmann und Behandlung nach Kaufmann zwei verschiedene Dinge sind. Sein Vorgehen beruht auf folgenden vier Richtlinien: 1. suggestive Vorbereitung des Kranken, 2. Anwendung kräftiger Wechselströme nicht am Körper oder gar am Kehlkopf, sondern z. B. am Arm, mit Zuhilfenahme reichlicher Wortsuggestion, 3. strenges Innehalten der militärischen Formen unter Benutzung des gegebenen Subordinationsverhältnisses und Erteilen der Suggestion in Befehlsform, 4. unbeirrbar zielbewusste Erzwingung der Heilung in einer Sitzung. Daraus geht hervor, dass das Verfahren abhängig ist von der Person, von der Umgebung, vom Ton im Lazarett. Es entspricht also unser Vereinslazarett den Voraussetzungen nicht ganz. Allerdings glaubt L. Mann, es sei die Betonung des militärischen Vorgesetztenverhältnisses nicht ausschlaggebend. Gleichwohl gelang es mir, zunächst 13 Fälle zu heilen neben 2 Versagern im Anfang infolge ungenügender Erfahrung meinerseits. Bei 2 älteren Fällen hatte ich scheinbar einen Misserfolg zu verzeichnen, dem jedoch sofort wesentliche Fortschritte bei der Uebungsbehandlung folgten bis zur Heilung. Kaufmann selbst hat 7 von mir durch Uebung nicht Geheilte (6 Aphonien, 1 Mutismus), 5 aus Gruppe I, 2 aus Gruppe II, nachträglich geheilt. Die Rückfälle bei nach Kaufmann und bei durch mehr oder minder rasche Wiedererziehung Geheilten sind ungefähr gleich häufig, sie verhalten sich in Gruppe I berechnet im Verhältnis zur Zahl der Heilungen überhaupt wie 37,5 pCt. zu 37,5 pCt.; in Gruppe IV wie 66,6 pCt. zu 50 pCt. Jedenfalls kann ich nicht behaupten.

dass die Rückfälle nach Ueberrumpelung häufiger seien als nach Wiedererziehung. Das Kaufmann'sche Verfahren gilt als nicht ungefährlich, als besonders angreifend und hart. Zweifellos stellt es grosse Anforderungen an die Nerven des Arztes und des Kranken, aber es führt recht oft schon in ein paar Minuten zum Ziel und ist dann auch nicht so peinlich, wie wenn man länger braucht. Trotz des überstandenen Schmerzes äusserten mehrere Kranke ihre Zufriedenheit mit der Heilung, und einer verlangte anlässlich eines Rückfalls nach 2 Monaten wieder zu uns, „wo er elektrisiert (nach Kaufmann) und geheilt worden sei“. Andererseits kenne ich einen Mann, dessen Rückfall sofort verschwand, als er hörte, dass er zu Kaufmann geschickt werden solle. Dass man nach der Erzwingung der Stimmgebung den Kranken beruhigen und aufrichten, mit ihm die Friedenspfeife rauchen soll, hat schon Muck betont. Bei den zufriedenen Leuten halte ich das für sehr wichtig.

Milder als Kaufmann, aber auch durch einen scheinbar grossen Eingriff wollen Goldstein und Rothmann ohne stärkere Schmerzerzeugung die Stimmlosigkeit heilen und sie berichten von guten Ergebnissen. Sie machen eine Aether- oder Chloräthylnarkose und während derselben eine Scheinoperation, Kochsalzeinspritzung am Hals. Goldstein betont, dass dieses Vorgehen weniger grosse Anforderungen an die Nerven des Arztes stelle als das Kaufmann'sche und auch weniger als die Hypnose. Hirschfeld verwendet nach der Aethernarkose mit Erfolg faradische Ströme. Mir fehlen hierüber Erfahrungen, ebenso über die Hypnose, mit der u. a. Nonne seine bekannten Erfolge hatte. Ich glaube aber, dass L. Mann recht hat, wenn er die letzteren als Wirkungen rein persönlicher Eigenschaften des Arztes ansieht, über die leider nicht jeder verfügt.

Bei allen Behandlungsarten gilt es, den Erfolg auszubauen und festzuhalten. Eine häufige Erfahrung ist, dass zuerst die Fistelstimme entsteht, bei Ueberrumpelung wie bei Einübung. Gewöhnlich genügt dann ein Druck auf die Schildknorpelkerbe nach unten, um die Bruststimme anklingen zu lassen. Es ist aber wichtig, bei allen schroffen Verfahren nicht auf halbem Weg stehen zu bleiben, sich also nicht zunächst mit der Fistelstimme oder einer rauhen Taschenlippenstimme zu begnügen. Mir ist es leider vorgekommen, dass ich einem hartnäckigen Aphoniker durch energische Sondierung und darauffolgenden Schildknorpeldruck gellend laute Fisteltöne entlockte; als dann die Bruststimme etwas anklang, unterbrach ich die Sitzung und verschob die Weiterbehandlung auf den folgenden Tag. Da aber erreichte ich nichts mehr und trotz wochenlanger Bemühungen musste ich ihn schliesslich ungeheilt entlassen. Nur bei systematischer Einübung kann man allmählich vorwärts gehen und erreicht auch Schritt für Schritt eine Besserung, schliesslich eine leise klare und nach längerer Zeit die laute klare Stimme, aber man muss bei jeder Sitzung wenigstens im Anfang deutliche Fortschritte erkennen; also auch die Regel der plötzlichen Heilung (Imhofer) hat ihre Ausnahme.

Die Behandlung ist, wie aus obigem hervorgeht, nicht leicht

und recht mühsam. Abgesehen von der äusserlichen Faradisation und Elektromassage, die nie von Helfern, sondern immer vom Arzt selbst, verbunden mit Stimmübungen, vorgenommen werden sollte, und die bei leichten Fällen genügt, ist kein Verfahren einfach zu handhaben. Die Uebungsbehandlung verlangt ein wenigstens etwas musikalisches Ohr, viel Zeit, Geduld und phonetische Kenntnisse. Die Ueberrumpelungsverfahren stellen an die Nerven des Kranken und des Arztes grosse Anforderungen und sind, wenn sinusiodale Ströme gebraucht werden, nicht ungefährlich (Todesfälle von Köster, Lewandowsky und Liebermeister bei Status thymolymphaticus durch starke elektrische Ströme), weshalb Kaufmann auch sorgfältige Beobachtung des Kranken und seines Pulses für nötig und Lewandowsky nur faradische Ströme für erlaubt hält. Wer die Arbeit von Hering über „Sinuströme als Koeffizienten von Sekundenherztod“ in der Münchner med. Wochenschrift 1917 Nr. 32, S. 1033 gelesen hat, wird es nicht mehr wagen, den ohnehin unnötigen sinusoidalen Strom unserer Anschlussapparate zu verwenden. Die Heilverfahren müssen nicht schmerzhaft oder unangenehm sein, aber sie dürfen, wie L. Mann mit Recht hervorhebt, nicht indifferent wirken, sondern ein mächtiges neues Erlebnis darstellen und einen Eindruck erzeugen, der an Stärke dem Schreck, welcher die Störung gesetzt hat, gleichkomme. Ob das letztere wirklich immer der Fall ist, lasse ich dahingestellt. Nonne bemerkt neuerdings, dass Kaufmann's Verfahren sich zu einer Ueberredungsbehandlung unter Zuhilfenahme kurzer elektrischer Reize gewandelt habe, deren Erfolg vom persönlichen Einsetzen des Arztes abhängt. Kaufmann gibt zuletzt an, mit der Steigerung der Stromstärke stufenweise vorzugehen, hier scheint der Schmerz doch recht massgebend und vor allem auch die Furcht, die Behandlung könne noch unangenehmer werden. Der Erfolg tritt in dem Augenblick ein, in dem der Widerstand des Kranken gebrochen ist.

Kein Verfahren schützt vor Rückfällen und keines ist unfehlbar zuverlässig, das muss man sich immer vor Augen halten. Alle Behandlungsarten sind durch die Persönlichkeit des Arztes in ihrer Wirksamkeit bestimmt. Kein Verfahren schützt ferner vor der Entstehung anderer Sprachfehler, sogar das Sprechen in der Fistel lässt sich nicht immer abstellen. Wenigstens gelang es mir bei einem Stimmlosen selbst nach Monaten nicht, zu verhindern, dass er in der Fistelstimme sprach, wenn man den Daumen von seinem Schildknorpel wegnahm. Nur mit einem freilich äusserst leisen Druck sprach er in tadellosem Brustton. Häufiger ist hauptsächlich nach Stummheit das Stottern, eine Tatsache, die wir schon aus der Friedenszeit kennen. Stottern schliesst sich übrigens durchaus nicht nur an Explosionserkrankungen, sondern auch an rein thymogene Stimmlosigkeiten an, die in der Heimat ohne äusseren Anlass entstanden. Hier ist dann die Uebungsbehandlung des Stotterns am Platze. Es kommen allerlei Formen des Stotterns vor: Wiederholendes Stottern und mehr stockendes, an Lauten — meistens an allen — haften bleibendes,

denn bestimmte Laufsucht pflegt sich bei älteren Stotterern auszubilden, die sich ja gewöhnlich ein System gebildet haben und auch Flickworte gebrauchen, worauf neuerdings wieder Fröschels aufmerksam gemacht hat. Curschmann's Bedenken gegen die Verwendung seiner Uebungen beim Stottern kann ich aber nicht teilen, denn sie decken sich vielfach mit den bei dieser Sprachstörung beliebten Uebungsarten.

Im allgemeinen versuche ich neuerdings folgendermassen vorzugehen: Nachdem der Kranke vorher im Einzelzimmer (ohne Besuche, ohne Lesestoff, ohne Post, ohne Rauchtabak) gelegen, entsprechend beeinflusst ist und auch (mit Veronal) gut geschlafen hat, beginne ich besonders bei frischen thymogenen Fällen mit der Wiedererziehung, unterstützt von verschiedenen Handgriffen am Kehlkopf, die einerseits die Schildknorpel und damit die Stimmlippen einander näher bringen, anderseits durch Festhalten des Kehlkopfs ungefähr in der Ruhestellung das Vordrücken desselben beim Pressen verhindern. Es ist also in diesem Sinn ganz richtig und nicht nur eine suggestive Behauptung, wenn man nach Zahn dem Kranken erklärt, dass der Kehlkopf in die ursprüngliche Lage zu bringen sei. Dabei geht man zweckmässig vom Hauchen, Flüstern, Husten, Räuspern oder Summen zur Stimmgebung über. Nur muss man die erste Sitzung so lange durchführen, bis eine Tongebung sicher erlernt ist. Gelingt der Versuch der Tonbildung gar nicht, und das merkt man bald, so pflege ich energisch zu sondieren oder die Muck'sche Kugel einzuführen. Ist ein Laut erzeugt, so wird sofort geübt, bis einigermaßen laut gelesen, geantwortet und gesungen werden kann. Misslingt dieses Vorgehen oder führt es nur zu heiserer Stimmgebung, so behandle ich sofort nach Kaufmann mit möglichst wenig starken Strömen, Uebungen, energischem Zureden nicht ohne Drohung mit stärkeren Strömen. Auch dann wird nach Erlangung der Stimme geübt, womöglich bis zu tadellos freiem Sprechen in richtiger Stimmlage. Bleibt die Stimme noch unsicher oder gepresst, so habe ich nach ein paar Sitzungen in den folgenden Tagen durch Uebung noch eine vollkommene Heilung erreicht, den Kranken jedoch nicht vorher aus seiner Einzelhaft entlassen. Nach Muck's Vorschlag kommt dann die Zigarre „zur Abrundung des Erfolgs“ und eine moralische Belehrung über die Störung, die keine Krankheit sei. Je schlechter der Eindruck des Stimmlosen, je länger der Zustand gedauert, je geringer seine Ursache war, desto schroffer wird man ihn im allgemeinen anfassen, bei alten „Lazarettzüchtungen“ mitunter ohne den Versuch der Wiedererziehung sofort nach Muck und Kaufmann, bisweilen auf dem Operationstisch. Seit ich so vorgehe hat der Prozentsatz der meist sofortigen Heilungen die Zahl **90** überschritten und nähert sich der Zahl **100**. Die Stimmlosen bevölkern nicht mehr die Abteilung!

Niemals empfiehlt es sich, Leute, die man schon länger auf der Abteilung hat, nun plötzlich nach Kaufmann zu behandeln. Die Fälle kommen immer sofort aus dem Einzelzimmer am ersten Tag zur Behandlung. Hirschfeld hat sehr recht, wenn er rät, sein Verfahren wo-

möglich bei der Aufnahme, ja sogar mitten in der Nacht anzuwenden. Der Kranke darf den Arzt noch nicht kennen. Alles muss neu und überwältigend auf ihn einwirken. Misslingt ein Versuch, so beschreite man entweder sofort einen andern Weg der Behandlung oder verlege den Kranken in andere Hände, da man Gefahr läuft, den persönlichen Einfluss zu verlieren oder nicht zu gewinnen. Ein misslungener Fall auf der Abteilung kann nur Schaden stiften. Dagegen kann man einen nach Kaufmann Gebesserten nach ein paar Tagen ruhig auf die gleiche Art ganz heilen.

Hat man aber die Stimmlosigkeit einmal beseitigt, so erhebt sich die Frage, was nun? Zweifellos können kurzdauernde leichte Fälle wieder felddienstfähig werden und geheilt bleiben. Ich habe keinen zum Felddienst empfohlen, aber durch Nachfrage von 17 meiner Kranken in Erfahrung gebracht, dass sie wieder ins Feld kamen und ihre Stimme behalten haben. Davon gehören 6 der ersten, 8 der zweiten und 3 der dritten Gruppe an. Zwei davon sind gefallen. Im allgemeinen sollten aber die stumm und stimmlos Gewesenen nie mehr an die Front, denn sie sind nur vom Symptom geheilt, sondern womöglich in den Arbeitsdienst oder nach Hause geschickt werden. Sie nützen als Landwirte oder Handwerker dem Staate mehr, als wenn sie monatelang in Lazaretten herumliegen, dann kurze Zeit im Feld sind, um vielfach rückfällig von neuem monatelang, auf Staatskosten ernährt, auf der faulen Haut zu liegen. Gute Soldaten sind es ja doch kaum jemals. Einzelne nicht Geheilte oder nur Gebesserte, deren ganzes Verhalten ihre Unbrauchbarkeit auch zum Arbeitsdienst offenbart, können schliesslich, aber stets ohne Rente, entlassen werden. Nichts würde nämlich ihrer späteren Heilung so sehr im Wege stehen als die Gewährung einer Rente.

Das Schlimmste ist der lange Lazarettaufenthalt, und der liesse sich wohl vermeiden. Fast will es mir scheinen, es sei besser, die Stimmlosen, wenn die Störung einmal festgestellt ist, zum Psychiater zu schicken als zum Laryngologen, denn ihre Erkrankung ist seelisch und ihre Behandlung ebenfalls, gerade auch dort, wo sie die Wege der Wiedererziehung geht. Freilich sind einige phonetische Kenntnisse dazu nötig, ganz besonders bei funktioneller Heiserkeit, aber im übrigen kommt viel, vielleicht alles, darauf an, wie man die Leute im Anfang anfasst und beeinflusst.

Wenn die Vorschläge zur Behandlung frischer Fälle draussen im Felde allgemein berücksichtigt würden, so hätten wir in der Heimat in den Fachabteilungen der Lazarette weniger mit diesen unerfreulichen Stimmlosen und Stummen zu tun und hätten mehr Zeit für die viel dankbareren organischen Erkrankungen, wie die Behandlung und Wiedererziehung der Stimme nach Kehlkopfschüssen, Rekurrenslähmungen, die erfolgreichen Sprachübungen nach Kiefer- und Zungenverletzungen, wozu ich merkwürdig selten Gelegenheit habe, und ganz besonders die Uebungsbehand-

lung der aphasischen Hirnverletzten. Das sind alles Gebiete, auf denen viel schönere und dauerhaftere Erfolge bei wertvolleren Menschen zu erzielen sind und wo es sich auch der schweren Mühe lohnt.

Verzeichnis einschlägiger Arbeiten.

- Amersbach, Erfahrungen über funktionelle Larynxstörungen bei Heeresangehörigen. Arch. f. Laryngol. Bd. 30. H. 2.
- Arnoldi, P., Beitrag zur Aphonie (Dysphonia) spastica. Diss. Würzburg 1915.
- Binswanger, Hysterische Sprach- und Stimmstörungen. Deutsche med. Wochenschr. 1916. Nr. 17. S. 526. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 860. Monatsschr. f. Psych. u. Neurol. 1915. Bd. 38. H. 1—2.
- Bittorf, Zur Behandlung der nach Granatexplosion auftretenden Neurosen. Münchner med. Wochenschr. 1915. Nr. 30. S. 1029.
- Blässig, Beitrag zur funktionellen Stimmbandlähmung im Feld. Münchner med. Wochenschr. 1915. Nr. 24.
- Böttger, Beitrag zur funktionellen Stimmbandlähmung im Felde. Münchner med. Wochenschr. 1915. Nr. 31. S. 1070.
- Burghart, Ueber funktionelle Aphonie bei Männern und Simulation der Stimmlosigkeit. Diss. Berlin 1893.
- Cortlandt Mac Mahon, Some forms of voice and speech affections in soldiers. Brit. med. Journal. 1916. S. 839.
- Curschmann, H., Zur Behandlung hysterischer Stimm- und Sprachstörungen. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 46. S. 1644. — Zur Pathogenese der pseudospastischen Parese mit Tremor und der hysterischen Taubstummheit. Med. Klinik. 1917. Nr. 9. S. 243.
- Déjerine u. Gauckler, Le traitement par l'isolement et la psychothérapie des militaires atteints de troubles fonctionnels du système nerveux. Presse méd. 1915. Nr. 64.
- Donath, Kriegsbeobachtungen über hysterische Stimm-, Sprach- und Hörstörungen. Monatsschr. f. Psych. u. Neurol. November 1916. Bd. 40. H. 5. S. 301.
- Engelhardt, Paul, Funktionelle Stimm- und Sprachstörungen bei Kriegsteilnehmern. Diss. Würzburg 1917. Gedr. bei H. Förster, Ludwigshafen.
- Forster, Der Krieg und die traumatischen Neurosen. Monatsschr. f. Psych. u. Neurol. 1915. Bd. 28. H. 1—2.
- Fröschels, Eine sprachärztliche Kriegsabteilung. Med. Klinik. 1915. Nr. 50.
- Gaupp, Neurosen nach Kriegsschädigungen. Zeitschr. f. d. gesamte Psych. u. Neurol. 1916. H. 5/6.
- Goldstein, K., Ueber die Behandlung „monosymptomatischer“ Hysterie bei Soldaten. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 842.
- Gonda, Rasche Heilung der Symptome der im Kriege entstandenen traumatischen Neurose. Wiener klin. Wochenschr. 1916. Nr. 30. S. 950.
- Gutzmann, Stimm- und Sprachstörungen im Kriege und ihre Behandlung. Berliner klin. Wochenschr. 1916. Nr. 7.
- Hasslauer, Ueber hysterische Stimmstörungen. Würzburger Abhandl. IV. 10. 1904.
- Hirschfeld, R., Zur Behandlung im Kriege erworbener hysterischer Zustände, insbesondere von Sprachstörungen. Zeitschr. f. d. ges. Neurol. u. Psych. 1916. Bd. 34. H. 3 u. 4. S. 195.

- Jendrassik, Einige Bemerkungen zur Kriegsneurose. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 496.
- Imhofer, Betrachtungen über die funktionelle Aphonie im Kriege vom laryngologischen Standpunkte. Monatschr. f. Ohrenheilk. 1917. 51. Jahrg. H. 3 u. 4.
- Jolly, Ph., Ueber Kriegsneurosen. Arch. f. Psych. Bd. 56. H. 2. S. 429—433.
- Isserlin, Ueber psychische und nervöse Erkrankungen bei Kriegsteilnehmern. Würzburger Abhandl. 1917. Bd. 16. H. 10/11.
- Kaess, Zur Behandlung der hysterischen Stimmlosigkeit und Stummheit. Med. Klinik. 1916. Nr. 36.
- Kaufmann, F., Die planmässige Heilung komplizierter psychogener Bewegungsstörungen bei Soldaten in einer Sitzung. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 22. S. 862. — 17. Wanderversamml. südwestdeutscher Neurologen u. Psychiater in Baden-Baden, 2.—3. Juni 1917. Münchner med. Wochenschr. 1917. Nr. 31. S. 1014.
- Kessel, O. G., Taschenhandsprecher. Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 74. H. 2. S. 69.
- Killian, G., Die Hysterie in ihren Beziehungen zum Kehlkopf. 8. Versamml. d. Vereins südd. Laryngologen zu Heidelberg 1901.
- Laudenheimer, Anamnesen der sog. Kriegspsychoneurosen. Münchner med. Wochenschr. 1915. Nr. 38.
- Levy-Suhl, M., Psychiatrisch-Neurologisches aus einem Kriegslazarett. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 946.
- Levy, Ueber die Resultate der Kaufmann'schen Behandlung. Münchner med. Wochenschr. 1917. Nr. 6. S. 170.
- Lewandowsky, Was kann in der Behandlung und Beurteilung der Kriegsneurosen erreicht werden? Münchner med. Wochenschr. 1917. Nr. 30/31. Feldärztl. Beilage S. 991.
- Liebmann, A., Sprachstörungen bei Kriegsteilnehmern. Berlin 1916.
- Lust, Kriegsneurose und Kriegsgefangene. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 52. S. 1828.
- Mann, L., Neue Methoden und Gesichtspunkte zur Behandlung der Kriegsneurosen. Berliner klin. Wochenschr. 1916. S. 1333 u. Med. Klinik. 1915. Nr. 35.
- Marx, S., Ueber psychogene Stimmstörungen bei Kriegsteilnehmern. Passow's Beiträge. 1916. Bd. 8. H. 5 u. 6. — Ueber funktionelle Stimm- und Sprachstörungen und ihre Behandlung. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 42. S. 1502.
- Mauthner, Zur Psychotherapie neurotischer Taubheit und Stummheit. Monatschr. f. Ohrenheilk. 1916. Bd. 50. H. 5 u. 6. S. 282.
- Mörchen, Traumatische Neurosen und Kriegsgefangene. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 33. S. 1189.
- Moravcsik, Orvoskepes. 1915. Nr. 1—3. — Psychosen des Krieges. Wiener med. Wochenschr. 1916. Nr. 39.
- Muck, Heilungen von schwerer funktioneller Aphonie. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 12. S. 441. — Psychologische Beobachtungen bei Heilungen funktionell stimmgestörter Soldaten. Ebenda. 1916. Nr. 22. S. 804. — Weitere Heilungen von Stimmverlust im Krieg. Ebenda. 1916. Nr. 41. — Ueber Schnellheilungen von funktioneller Stummheit und Taubheit nebst Beitrag zur Kenntnis des Wesens des Mutismus. Ebenda. 1917. Nr. 5. S. 165. — Beitrag zur Symptomatologie und Therapie der funktionellen Stimmstörungen im Krieg. Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 74. H. 3. S. 139.

- Nonne, 17. Wanderversamml. südwestdeutscher Neurol. u. Psychiater. Münchner med. Wochenschr. 1917. Nr. 31.
- Pape, Funktionelle Stimmbandlähmung im Felde. Münchner med. Wochenschr. 1915. Nr. 11. S. 385.
- Pflug, A., Kriegserfahrungen über psychogene Taubheit und Stummheit. Diss. Heidelberg 1916.
- Pollak, Behandlung der hysterischen Aphonie Kriegsverletzter. Med. Klinik. 1916. Nr. 20.
- Raether, Neurosenheilung nach der Kaufmann'schen Methode. Deutsche med. Wochenschr. 1917. Nr. 11.
- Rothmann, Zur Beseitigung psychogener Bewegungsstörungen bei Soldaten in einer Sitzung. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 35. S. 1277.
- Royer, G., Aphonie hystérique et aphonie simulée. Thèse de Lyon. 1904.
- v. Sarbó, Ueber die durch Granat- und Schrapnellexplosionen entstandenen Zustandsbilder. Wiener med. Wochenschr. 1916. Nr. 20. S. 611. — Die durch Granatfernwirkung entstandene Taubstummheit, eine medullare Erkrankung. Med. Klinik. 1916. Nr. 38.
- Scholz, Funktionelle Sprachlähmung im Felde. Med. Klinik. 1915. Nr. 52.
- Schultze, Fr. (Bonn), Bemerkungen über traumatische Neurosen, Neurasthenie und Hysterie. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 610.
- Schultze, F. E. O., Ueber die Kaufmann'sche Behandlung hysterischer Bewegungsstörungen. Münchner med. Wochenschr. 1916. Nr. 38.
- Seifert, Ueber funktionelle und organische Stimm- und Sprachstörungen bei Soldaten. Münchner med. Wochenschr. 1917. Nr. 26. Feldärztl. Beilage S. 851.
- Seige, Ueber psychogene Hör- und Sprachstörungen und „hysterische Taubstummheit“. Monatsschr. f. Psych. u. Neurol. 1916. H. 6. S. 377.
- Treupel, Die Bewegungsstörungen im Kehlkopf bei Hysterischen. Habilitationsschrift. Freiburg i. B. 1894 u. Berliner klin. Wochenschr. 1895. Nr. 52.
- Vogt, H., Die Neurosen im Kriege in: Die Kriegsbeschädigungen des Nervensystems. Bergmann, Wiesbaden 1917.
- Urbantschitsch, E., Hysterische Taubstummheit. Wiener med. Wochenschr. 1916. Nr. 7.
- Zahn, Die hypnotische Behandlung bei im Felde entstandenen psychogenen Erkrankungen. Med. Klinik. 1916. Nr. 24.
- Zumsteeg, Ueber habituelle Stimmstörungen. Württemb. med. Korrespondenzbl. Februar 1917.
8. Jahresversammlung der Gesellschaft deutscher Nervenärzte in München 1916. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 792. Oppenheim S. 793 u. 818. Nonne S. 793. Gaupp S. 795. Curschmann S. 804.
- Kriegstagung d. Deutschen Vereins f. Psychiatrie in München am 21. September 1916. Neurol. Zentralbl. 1916. S. 788. Koester S. 861. Liebermeister S. 862.
- Während der Drucklegung erschien ein umfangreicher Bericht von Panconcelli-Calzia, Die phonetische Behandlung von stimm- und sprachbeschädigten Kriegsverwundeten und -erkrankten als Heft 2 und 3 von Vox. 1917.

XVII.

Aus der oto-laryngologischen Klinik in Basel.
(Direktor: Prof. Dr. Siebenmann.)

Eine neue Methode zur Diagnose, Therapie und Demonstration psychogener Stimmstörungen.

Von

Dr. K. Ulrich,
1. Assistent der Klinik.

In der Mehrzahl der Fälle wird die Diagnose einer psychischen Stimmstörung dem untersuchenden Arzt keine Schwierigkeiten bereiten. Das Auftreten der Bewegungsstörung in beiden Stimmbändern bei normalem Aussehen des Kehlkopfinnern, die paradoxe Bewegung derselben bei der Phonation, das Erhaltenensein der reflektorischen Stimmfunktionen und endlich der krampfhaft Glottisverschluss bei der Aphonie spastica sind lauter nicht misszuverkennde Symptome. In Ausnahmefällen stellen sich aber auch dem Geübten Schwierigkeiten in den Weg; sobald nämlich das Grundleiden mit einer leichten Laryngitis kompliziert ist, oder das laryngoskopische Bild — wie es auch vorkommt¹⁾ — hinsichtlich Spasmus und Parese vollständig im Stich lässt. Hier führen bisweilen nur das ev. Auffinden anderer nervöser Symptome²⁾ oder der therapeutische Versuch, also zeitraubende und für Arzt und Patient nicht immer angenehme Umwege, zum Ziele.

Auch was die Therapie der Aphonie hysterica betrifft, haben wir reichlich Mittel zur Hand, um dem Patienten seine Stimme wieder zurückzugeben und man kann ruhig behaupten, dass fast immer einer der vielen zur Verfügung stehenden Wege nach Rom führt. Einzelne Versager wird aber jeder erleben, und der Satz Gutzmann's³⁾: „dass die Verhältnisse bei den phonasthenischen Personen so verschieden liegen, dass man nicht genug Mittel haben kann, um sie bei ihnen zu probieren“, lässt sich sicher auf die ganz Aphonischen ausdehnen und berechtigt auch noch zu einem weiteren Vorschlag zur Diagnose und Therapie der hysterischen Aphonie.

1) Nach Amersbach, Arch. f. Laryngol. 1916. Bd. 30. S. 160.

2) Moritz Schmidt, Die Krankheiten der oberen Luftwege. 1909. 4. Aufl. S. 633.

3) Verh. d. Vereins deutscher Laryngologen. 1911. Zentralbl. f. Laryngol. 1911. S. 366.

Es ist schon früher darauf aufmerksam gemacht worden, dass der Aphonische durch das Hören der eigenen Stimme in irgend einem Sinne beeinflusst wird, und in letzter Zeit teilt Amersbach (l. c.) an Hand des Materials der Freiburger Klinik mit, dass man beobachten kann, wie einzelne Patienten ihre durch Laryngitis verdorbene Stimme förmlich „imitieren“. Aehnliche Erfahrungen, die Annahme, dass die Kontrolle durch das Ohr eine noch grössere Rolle spiele, als bis jetzt angenommen wurde und endlich die Kenntnis des sog. Lombard'schen Phänomens, d. h. die Erscheinung der physiologischen Alteration der Stimme bei künstlich hervorgerufener Ertaubung, veranlassten M. Kurosu, damals stellvertretender Assistent unserer Klinik, zu einem Versuch, den wir nun während 1½ Jahren an der Basler Klinik und Poliklinik bei allen diesbezüglichen Patienten ausgeführt haben.

Der Versuch verblüffte gleich das erste Mal durch seine Einfachheit und seinen Erfolg, da es sich um eine typische, hartnäckig rezidivierende Aphonia hysterica handelte. Seine Ausführung ist folgende: Der aphonische Patient wird vor ein deutlich gedrucktes Buch mit leicht verständlichem Inhalt gesetzt und aufgefordert mit möglichst deutlicher Stimme vorzulesen und zwar auch dann, wenn in seinen Ohren die Lärmtrommeln ertönen, von deren Harmlosigkeit man ihn schon vorher überzeugt hat. Des weiteren macht man den Patienten darauf aufmerksam, dass es in der Folge nicht sowohl auf den Inhalt und die richtige Lesart der einzelnen Worte, als vielmehr darauf ankomme, dass er möglichst ununterbrochen vortrage. Nachdem nun Patient eine halbe Minute mit seiner aphonischen Stimme vorgelesen hat, setzt man in jedes Ohr einen Bárány'schen Lärmapparat ein und lässt dieselben beiderseits zur gleichen Zeit spielen. Kaum ist der Aphonische zur Ertaubung gebracht und hat die Kontrolle über seine eigene Stimme verloren, kaum ist dadurch seine Aufmerksamkeit nur noch auf den ohrbetäubenden Lärm und nicht mehr auf die Stimme gerichtet, so hebt sich dieselbe. In den ersten Sekunden nach Einsetzen der Lärmtrommeln ist sie noch ganz ohne Ton (manchmal wird sie momentan noch gepresster), dann beginnen einzelne Vokale deutlicher und lauter zu werden, und nach kurzer Zeit liest der Patient mit vollständiger, normal klingender, ja sogar übermässig lauter Stimme, wie der Gesunde, den man mittels der Lärmapparate vorübergehend seines Gehörs beraubt hat.

Die Diagnose Aphonia hysterica ist somit sicher gestellt.

Bei der Ausführung des Versuches ist noch auf folgende Einzelheiten zu achten. Wie auch bei Versuchen mit der Lärmtrommel am Gesunden, tritt hie und da der Fall ein, dass sich die Stimme nicht nur nicht hebt, sondern im Gegenteil bis fast zur Unverständlichkeit leise wird. In diesem Falle arretiert man die Lärmapparate, erklärt dem Aphonischen sofort, dass er „aus lauter Angst vor der Lärmtrommel“ keinen Ton mehr von sich gebe, sondern nur noch die Lippen bewege und man fordert ihn auf, sich alle Mühe zu geben deutlich zu sprechen. Darauf beginnt man von

neuem und zwar diesmal oft mit besserem Erfolg. In anderen Fällen tritt die Alteration der Stimme erst nach ziemlich langer Zeit auf, was gegen die Ansicht mitspricht, dass der ganze Versuch nur auf dem durch Lärm erzeugten Schreck beruhe. Hier scheue man sich gar nicht, die Lärmtrommeln noch einmal aufzuziehen und sie noch ein zweites Mal spielen zu lassen. Eine Schädigung des Gehörs haben wir bei 3—4 Minuten langer Einwirkung nie gesehen, wohl aber hat sich, z. B. bei einem Spastisch-Aphonischen, nach dieser Zeit das gewünschte Laut-Werden der Stimme noch eingestellt. Mehr als einmal haben wir ferner bemerkt, dass der Versuch das erste Mal gelang, ein zweites oder drittes Mal aber versagte. Endlich reagierte in einem Fall ein Patient derart auf den Versuch, dass er zwar deutlich phonisch zu sprechen anfang, aber mit ausgesprochener Fistelstimme.

Auf die Frage, in wie vielen und in welchen Fällen der oben angeführte Versuch positiv ausfällt, müssen wir auf Grund unserer Erfahrungen folgendes antworten: von vorneherein sei gesagt, dass auch diese unsere Methode die Eigenschaft vieler auf diesem Gebiete geübten diagnostischen und therapeutischen Methoden teilt: Wir haben zahlreiche Versager gesehen. Es liegt das schon an der Verschiedenheit der Ursachen des unter der Flagge Aponia psychica segelnden Leidens, dann aber auch an der Methode selbst: Aus uns unbekannten Gründen tritt bei einseitig Tauben, deren gesundes Ohr man mit dem Bárány'schen Apparat ebenfalls noch ausschaltet, und ferner bei Normalhörenden, bei denen auf gleiche Weise beide Ohren ausgeschaltet werden, oft die sonst physiologische Alteration der Stimme nicht ein. Nach Lombard¹⁾ wäre das bei Menschen mit bestehender Stapesankylose oder sonstiger Mittelohrschwerhörigkeit der Fall, weil solche Versuchspersonen infolge ihrer verlängerten, verbesserten Knochenleitung, trotz der Lärmapparate die Kontrolle über ihre eigene Stimme nicht verloren haben. Diese Erklärung mag z. T. zutreffen; sicher aber haben wir manchmal auch bei Patienten ohne Mittelohrschwerhörigkeit einen negativen Ausfall des „Lombard'schen Phänomens“ konstatieren können. Es wird also von vornherein bei denjenigen Patienten mit hysterischer Aphonie, bei denen der Versuch bezüglich des Taubwerdens gegenüber der eigenen Stimme ohnehin ein negatives Ergebnis liefern würde, auch Kurosu's Versuch in negativem Sinn ausfallen.

Im Verlauf der vergangenen 1½ Jahre haben wir 15 Fälle von verschiedenen psychischen Stimmstörungen gesammelt, bei denen eine Alteration der Stimme auftrat. Ein wie grosser Prozentsatz aller einschlägiger Kranken unserer Klinik und Poliklinik das ist, wissen wir nicht genau; sicher handelt es sich aber um mindestens die Hälfte, denn in dieser Hinsicht ist unser Material nicht sehr gross, und namentlich ganz schwere Fälle, wie sie gegenwärtig bei unseren kriegführenden Nachbarn so zahlreich sind, bekommen wir nur ausnahmsweise zu Gesicht.

1) Annales des maladies de l'oreille. 1911. Bd. 37.

Für unseren Versuch am günstigsten erwiesen sich gerade jene Patienten, die — um den Ausdruck Amersbach's zu gebrauchen — ihre durch Laryngitis verdorbene Stimme selber imitieren, die „Schonungs-paresen“. Des ferneren haben wir in letzter Zeit den Eindruck gewonnen, dass Patienten mit hysterischen Lähmungen der Stimmbänder besser in genanntem Sinne reagieren als solche mit spastischer Kontraktur der Glottis.

Endlich hatten wir auch Gelegenheit die Lärmtrommeln zweimal mit Erfolg bei Phonasthenie anzuwenden. In einem der beiden Fälle handelte es sich um eine Kabarett-Sängerin, die erklärte, sie könne seit einigen Wochen die hohen Töne nicht mehr singen. Die Abwesenheit objektiver laryngoskopischer Symptome liess die obige Diagnose stellen. Es gelang dann auch der Patientin zur Freude der anwesenden Studenten die höchsten Töne der weiblichen Singstimme zu produzieren, nachdem man ihr befohlen hatte, eine Tonleiter von unten nach oben zu singen und einige Töne vor dem angeblichen Stimmdefekt die Lärmtrommel spielen liess.

Therapeutische Verwendung: Mit vollständigem Recht lehrt Kubo¹⁾ und andere, dass das Hauptgewicht bei der Behandlung der hysterischen Aphonie darauf zu legen sei, dem Patienten das Bewusstsein beizubringen, dass er eine Stimme hat. Und in der Tat zielen ja auch die meisten therapeutischen Methoden wie Faradisation, vorübergehender Glottisverschluss mit einer Kugel usw. auf den Moment hin, wo der Patient unwillkürlich einen lauten Ton von sich gibt und denselben hört. Auf dem dem Patienten beigebrachten Bewusstsein seines Vermögens diesen einen Ton hervorbringen zu können, baut sich nun der weitere Verlauf der auf fortgesetzte Uebung oder auf Suggestion beruhenden Behandlung bald leichter, bald mühsamer auf.

Es war naheliegend, unsern Versuch, der ja nicht das Hervorbringen nur eines Tones, sondern des ganzen Stimmumfangs des Patienten provozieren kann, auch therapeutisch zu verwenden. Die Frage war nun die, wie kann man dem Patienten seine Stimme zu Gehör, d. h. zu Bewusstsein bringen? Denn wie beim Normalen die gehobene Stimme unmittelbar nach Aussetzen der Lärmtrommel wieder auf ihre gewöhnliche Stärke herabsinkt, so spricht der Aphonische in der Regel im Moment, wo das Gehör wieder die Kontrolle über die Stimme hat, von neuem vollständig tonlos. Wir haben es bis jetzt dreimal erlebt, dass die Patienten auch nach Entfernen der Lärmapparate zu ihrem eigenen Erstaunen mit normaler Stimme weiter gelesen haben; das eine Mal erklärte der Patient, ein Soldat, noch während der Aktion der Lärmapparate, im Moment als seine Stimme wieder phonisch wurde: „Jetzt geht's wieder.“ Man konnte ihn in der Tat geheilt entlassen — allerdings nur, um ihn am nächsten Tage wieder mit einem Rezidiv von der Truppe zurückzuerhalten. Diese Fälle aber, in denen der Patient ohne weiteres nach Applikation der Lärmapparate richtig phonierte, sind nicht die Regel, wie uns die Erfahrung lehrt.

Um dem Patienten das Bewusstsein seines Stimmvermögens beizubringen, gehen wir folgendermassen vor: Wir lassen die Trommeln spielen, bis die vorlesende Stimme möglichst deutlich ist. Während nun der eine Apparat ruhig weiter rasselt, unterbricht man beim ändern das Geräusch in kurzen, immer länger werdenden Zwischenräumen. Trotzdem nun der Patient zeitweise wieder Gelegenheit hatte, seine Stimme mit dem Ohr mehr oder weniger zu überwachen, entsteht kein dem zunehmenden Gehör proportionaler Abfall derselben, und zwar vielleicht nur deshalb, weil die Aufmerksamkeit vollständig von der Stimme abgelenkt ist. Beim Längerwerden der Intervalle kommen ihm aber doch einzelne Töne zu Gehör. Man entfernt nun diese Lärmtrommel ganz und mit der Aufforderung, mit der wieder gesunden Stimme ruhig weiter zu lesen, dann wird auch die andere weggenommen. Das gelingt auch fast durchweg bei all den Patienten, bei denen eine Alteration der Stimme überhaupt hervorgerufen werden kann. Sie sind — wenigstens für den Moment — geheilt.

Aber auch in einzelnen Fällen, bei denen der Versuch anfänglich vollständig versagt hat, konnten wir im weiteren Verlauf des therapeutischen Verfahrens die Lärmapparate noch mit Erfolg anwenden. Um diese Versager wieder zur Stimme zu bringen, üben wir nach der von Spiess¹⁾ empfohlenen „Brummmethode“, während der Patient die von Seifert²⁾ angegebene Stellung des Kopfes einnimmt. Ist der Patient imstande einzelne Silben wie „ma“, „mo“, „mu“, „mu-ter“ usw. richtig zu phonieren, lassen wir ihn mit der Aufforderung, sich möglichst Mühe zu geben, unter Einschaltung der Lärmapparate vorlesen und haben es erlebt, dass sich mit der Alteration auch der Rest der noch fehlenden Stimme eingestellt hat.

Die Vorzüge dieses zu diagnostischen oder therapeutischen Zwecken unternommenen Versuchs sind leicht ersichtlich. Ohne in irgendwelcher Hinsicht Anforderungen an das technische Können des Ausführenden zu stellen, ist der Versuch bei zweifelhafter Diagnose viel weniger zeitraubend als das Suchen nach anderen hysterischen Stigmata usw. Was uns aber viel wichtiger erscheint ist der Umstand, dass ein Nichtgelingen des Versuchs auf den weiteren Verlauf der Therapie ohne ungünstigen Einfluss bleibt, ganz im Gegensatz z. B. zum Faradisationsverfahren, wo der Erfolg vom Gelingen oder Nichtgelingen der ersten Sitzung abhängt. Auch die suggestive Kraft des behandelnden Arztes spielt keine Rolle, da der Patient ja gar nicht weiss und auch nicht wissen soll, zu welchem Zweck der Versuch unternommen wird und dass sich während desselben seine Stimme verändern soll. Diese Therapie ist also vollständig unabhängig von der Persönlichkeit des Arztes. Aber auch der Patient wird uns zu danken wissen, wenn wir zuerst versuchen, ihn auf vollständig schmerzlose Art zu behandeln, statt sofort zu den bedeutend rigoroseren Mitteln zu schreiten, wie z. B. zu künstlichem Kehlkopfverschluss, Schlagen

1) Arch. f. Laryngol. 1899. Bd. 9. S. 373.

2) Zentralbl. f. Laryngol. 1909. Bd. 1. S. 759.

auf den Larynx¹⁾, endolaryngeale Faradisation, Pinseln mit Höllenstein²⁾ und Narkose.

Der praktische Wert dieses Versuchs, das wollen wir nicht verhehlen, ist durch sein öfteres, wohl ungefähr demjenigen des „Lombard'schen Phänomens“ entsprechendes Versagen nur ein relativer. Mit jenem hat er die Eigenschaft gemein, dass nur ein positiver, niemals aber ein negativer Ausfall diagnostisch verwendbar ist. Auch in therapeutischer Hinsicht kann er — eben wegen des relativ häufigen Versagens — niemals mit der fast nie versagenden „Spiess'schen Brummmethode“ oder auch der Faradisation konkurrieren. Wir haben die Lärmtrommeln in allen einschlägigen Fällen aber immer zuerst angewandt, da im Falle des Misslingens ja nichts verdorben worden ist. Reagiert der Patient in gewünschter Weise, haben wir einen hübschen diagnostischen oder therapeutischen Erfolg; auf alle Fälle ist es aber jedesmal für den ausführenden Arzt und die übrigen Anwesenden ein nettes, überraschendes Experiment.

1) Citelli, Zentralbl. f. Laryngol. 1913. S. 571.

2) Nørregaard, Zentralbl. f. Laryngol. 1911.

XVIII.

Kleine Mitteilung.

Ueber einen Fall von Laryngospasmus bei zirkumskripter Erkrankung der Trachea.

Von

Dr. Gustav Bradt (Berlin).

Im Anschluss an die Publikation von Feldmann „über die Fälle von schweren Glottiskrämpfen bei Erwachsenen mit ungewöhnlichen Befunden in der unteren Hälfte des Kehlkopfs und in der Luftröhre“ aus der Körner'schen Klinik in Rostock, cf. Ztschr. f. Ohrenheilkunde und die Krankheit der Luftwege, Bd. 68 S. 370, sei über einen ähnlichen Fall berichtet.

März 1915. E. Z., Krankenschwester, 23 Jahre alt, stammt aus gesunder Familie, war, abgesehen von einer Perityphlitis, nie krank. Sie war ein besonders kräftiges Mädchen, in ihrem Beruf unermüdlich tätig. Während die Patientin noch ihrer Tätigkeit nachging, beobachtete die Umgebung (Oberschwester), dass sie zuweilen etwas schwer atmete. Schon nach einigen Stunden trat heftiger Stridor ein, die Patientin wurde zu Bett gebracht. Eine Stunde darauf schwerer laryngospastischer Anfall und Asphyxie. Derartige Fälle traten im Laufe des Abends 4 auf, jeder folgende schwerer als der vorhergehende.

Auf Wunsch des Krankenhausleiters (Herrn Geh. Sanitätsrat Dr. Hahn in Königs-Wusterhausen) untersuchte ich die Patientin und stellte fest: Starke Orthopnoe, Gesicht tief gerötet, heftige Schweissproduktion. Puls beschleunigt, Herz normal, keine Struma, keine Temperatursteigerung. Trotz des allgemeinen Erregungszustandes der Patientin geht die laryngoskopische Untersuchung gut von statten, was gegen eine Hyperästhesie der Rachenorgane spricht. Nase: o. B., Tonsillen zeigen keine Veränderungen, Rachenschleimhaut o. B., ebenso die des Kehlkopfes, Stimmbänder grau, ganz wenig injiziert, schliessen gut, und gehen bei der Respiration weit zurück, so dass durch die weite Glottis die Trachea gut zu übersehen ist. Subglottisch sieht man auf der rechten Seite der Trachea, herabziehend über 3—4 Trachealringe, eine Veränderung der Schleimhaut; diese ist verdickt, gerötet, wie aufgeraut und trägt in der Mitte der erkrankten Partie einen kleinen grauweißen Belag. Da die Pat. gerade vorher ein an Diphtheritis erkranktes Kind gepflegt hatte, wurde zunächst eine Heilseruminjektion von 3000 Immunitätseinheiten gemacht. Nach anfänglicher Beruhigung der Atmung auf Inhalationen hin, trat ein so schwerer laryngospastischer Anfall auf, dass noch in der Nacht von Dr. Hahn unter meiner Assistenz die Tracheotomie ausgeführt wurde. Es fiel auf, dass die Atmung schon während der Narkose ruhiger wurde. Nach der Tracheotomie war die Atmung tief und gleichmässig. Vier Tage darauf erfolgte das Dekanülement,


da die Kanüle Beschwerden machte. Die Wunde verheilte schnell, ein laryngospastischer Anfall trat nicht mehr auf. Die bakteriologische Untersuchung der Rachenschleimhaut auf Diphtheriebazillen war negativ. In der Folgezeit allgemeine nervöse Erscheinungen und Gehstörungen von kurzer Dauer. Nach kurzer Erholung Aufnahme der Arbeit. Im November 1915 traten während 8 Tagen Schluckbeschwerden auf, die sich so steigerten, dass die Patientin fast gar keine Speise aufnehmen konnte. Bei jedem Versuch der Nahrungsaufnahme erfolgte nach Aussage der Oberschwester eine schwere Hustenattacke von bellendem Charakter. Ein laryngoskopischer Befund über diese Zeit ist nicht vorhanden. Die Patientin wurde einem grösseren Kreiskrankenhaus überwiesen, wo der Versuch der Aufnahme eines Kehlkopfbefundes an den Abwehrbewegungen scheiterte. Sie wurde nun in Rücksicht auf den wieder heftig einsetzenden Laryngospasmus in Morphin-Skopolamin, alsdann in Chloroformnarkose gelegt. Gleich nach Aussetzen der Narkose traten neue laryngospastische Anfälle auf, so dass zur Intubation geschritten wurde. Diese wurde zweimal vergeblich ausgeführt, da die Patientin zyanotisch wurde; nunmehr wurde sie während der ganzen Nacht in leichter Narkose gehalten. Vom folgenden Tage ab besserte sich der Zustand allmählich. Der von mir in dieser Zeit aufgenommene laryngoskopische Befund ergab eine Rötung und Schwellung der Schleimhäute des Rachens, Kehlkopfes und der Trachea. Ein ulzerativer Prozess war nicht zu erweisen. Ob dieser Zustand der ursprüngliche oder durch die Intubation erzeugt war, liess sich nicht sagen. Da die Schluckbeschwerden anhielten, wurde die Patientin behufs Röntgenuntersuchung ins Stubenrauch-Kreiskrankenhaus in Lichterfelde gebracht. Ein kurzer Auszug des mir dankenswerter Weise von Herrn Prof. Rautenberg überlassenen Krankenblattes besagt: Mittelskräftige Patientin in leicht reduziertem Ernährungszustand — labiler Vasomotorius —. Lungen: normaler Atemtyp, Grenzen beweglich, unreines Atemgeräusch. Herz nicht erweitert, reine Töne. Abdomen o. B. Nervensystem: Pupillen reagieren prompt. Korneal-, Gaumensegel- und Patellarreflex +, nicht auffällig gesteigert. Die bei der Aufnahme hochgradig verschüchterte, nervöse Patientin zeigt keine auffallenden hysterischen Stigmata. Im Kehlkopfspiegelbilde leichte Schrägstellung der Stimmbänder, die gut arbeiten. Therapie: absolute Ruhe, breiige, flüssige Kost.

Patientin wird unter dieser Therapie nach einigen Wochen als geheilt entlassen.

Epikrise. Es handelt sich um einen Fall, der dem Fall 1 von Feldmann sehr ähnlich ist. Bei einem Teil der Beobachter meiner Patientin bestand die Neigung den Zustand als einen hysterischen aufzufassen. Ich habe mich von vornherein gegen diese Annahme gewandt, weil aus der Anamnese und bei der ersten Untersuchung kein Anhaltspunkt für eine Hysterie, wohl aber ein objektiver Befund in der Trachea vorhanden war. Dass entzündliche Vorgänge der obersten Luftwege heftige, krampfartige Hustenanfälle hervorrufen können, ist bekannt. In einer Abhandlung „zur Therapie des Keuchhustens“¹⁾ habe ich z. B. auf die Bedeutung des Nasenrachens für diese Form des Krampfhustens hingewiesen. Wie weit im allgemeinen beim Laryngospasmus eine hysterisch-psychopathische Grundlage in Betracht kommt, mag unerledigt bleiben. Dass der Laryngospasmus aber, namentlich ein lange und schwer auftretender, imstande ist, selbst ein gutes Nervensystem zu zerrütten, kann als sicher angenommen werden. Der hysterische Einschlag,

1) Therapie der Gegenwart. Juliheft 1910.

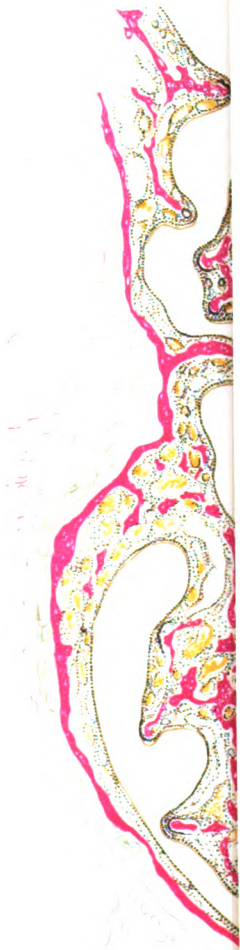
soweit er von anderer Seite beobachtet wurde, muss als sekundärer betrachtet werden. Dafür spricht auch die Bemerkung im Lichterfelder Krankenblatte, dass keine auffallenden hysterischen Stigmata festzustellen, und dass die Reflexe, insbesondere der Rachenreflex nicht auffällig gesteigert waren. Die Tatsache, dass auch im vorliegenden Falle ein objektiver Befund in der Trachea sicher festzustellen war, wie in den Fällen, welche Feldmann selbst beobachtet und aus der Literatur zusammengestellt hat, muss veranlassen, in analogen Fällen nach objektiven Ursachen zu fahnden. Es ist dies auch besonders für die Therapie von Wichtigkeit. Der Versuch, durch Anästhesierung der Trachealschleimhaut mit Kokain die Anfälle zu bekämpfen, scheint nicht aussichtslos, selbst wenn man bei der ersten Instillation einen neuen Anfall auslösen sollte.





Druck von L. Schumacher in Berlin N. 4.





XIX.

Zur Vakzinebehandlung der Ozaena.

Von

Hofrat Prof. Dr. O. Frh. v. Chiari,

Vorstand der Universitätsklinik für Kehlkopf- und Nasenkrankheiten in Wien.

Seit den Untersuchungen von Perez und Hofer über den Kokkobazillus der Ozaena und seit den Mitteilungen über die Vakzinationserfolge von seiten Hofer und Kofler's mit einer aus diesem Kokkobazillus hergestellten Vakzine sind eine ganze Reihe von Untersuchungen erschienen, welche sich mit dem theoretischen und praktischen Teile dieser Frage beschäftigt haben. Eine Anzahl von Untersuchern verhielt sich teilweise oder ganz ablehnend gegenüber den von den erstgenannten Autoren gemachten Mitteilungen.

In der am 7. November 1917 stattgefundenen Sitzung der Wiener Laryngo-rhinologischen Gesellschaft wurden von Hofer zwei durch Vakzinebehandlung ausgeheilte, nach der Ausheilung noch zwei resp. drei Jahre beobachtete Patientinnen demonstriert. Ich will mich nicht auf eine Diskussion über die in neuerer Zeit erschienenen Arbeiten zur Ozaenafrage einlassen, erachte es aber dennoch für notwendig, über diese zwei Fälle, welche ich, solange sie noch im floriden Stadium der Erkrankung standen und bei dieser Sitzung gesehen habe, eine Mitteilung zu machen:

Es handelt sich in den beiden Fällen um Patientinnen, welche alle Symptome der Ozaena in schwerstem Grade aufwiesen und zwar: Atrophie, starke Krustenbildung in beiden Nasenseiten, Pharyngitis sicca, intensivsten Fötor. Von diesen beiden Patientinnen war die Patientin W. 8 Monate, die Patientin B. ein Jahr mit Vakzine behandelt worden. Die Krankheit heilte vollkommen aus. Bei der Patientin W. sieht man jetzt eine leichte Sattelnase, eine auffälligerweise geringgradige Atrophie — entgegen dem ursprünglichen Zustande, — eine normale, blassrote, stellenweise mit zähem, glasigem Sekret bedeckte Nasenschleimhaut und eine ebensolche Pharynxschleimhaut.

Die Patientin B. zeigt eine leichte Sattelnase und in einer durch Verbiegung der Nasenseidewand nach rechts viel weiteren linken Nase noch eine sehr deutliche Atrophie der Muscheln und eine ebensolche, jedoch geringergradige Atrophie auf der rechten Seite. Die Nasenschleimhaut dieser Patientin ist ebenfalls blassrot und ohne jede Spur eines abnormen Sekretes. — Dieser Zustand hält nun bei der Patientin W. schon zwei

Jahre, bei der Patientin B. über drei Jahre an. Der Ozaenageruch ist bei beiden Personen völlig geschwunden. Bei Patientin B. war er vor der Behandlung so stark, dass sie nirgends einen Dienst finden konnte. Jetzt ist sie als Kinderfräulein in einer besseren Familie tätig.

Mit diesen Beobachtungen erscheint mir die Tatsache, dass die Ozaena durch Vakzination ausgeheilt werden kann, als feststehend¹⁾. Die nächstgelegenen Schlüsse, welche zwingend erscheinen, sind die, dass die Ozaena, wenigstens die Kardinalsymptome derselben, also Krustenbildung, Atrophie und Fötor durch eine mittelst der Vakzination beeinflussbare Ursache hervorgerufen sein müssen, dass also diese Erkrankung auf die Tätigkeit eines mikrobiellen Agens zurückgeführt werden muss, da während der Vakzination und nach ihr bis jetzt bei diesen Patienten keine Spülung, Pinselung oder sonstige Behandlung stattgefunden haben. Ich glaube daher, der weitere Schluss ist berechtigt, dass jene Vakzine, welche die Ozaena zur Ausheilung bringen kann, sicherlich als spezifisch für diese Krankheit zu betrachten ist. Wenn aber die letztere Tatsache einer Diskussion gewiss noch fähig ist, so erscheint es mir doch notwendig, die Heilbarkeit der Ozaena durch Vakzination endlich als Tatsache zu registrieren und damit zu rechnen. Denn zwei unzweifelhaft durch Vakzine geheilte und Jahre lang geheiltgebliebene Fälle bilden ein positives Ergebnis, gegenüber welchem noch so zahlreiche negative Beobachtungen weit zurücktreten müssen.

1) Es wurden von Hofer und Kofler in der Gesellschaft der Aerzte in Wien im Juli 1916 insgesamt neun solcher geheilter Fälle vorgeführt, von denen sieben allerdings noch nicht so lange weiterbeobachtet waren.

XX.

Ueber die Grundlagen der Behandlung von Stimmstörungen mit harmonischer Vibration.

Von

Hermann Gutzmann (Berlin).

(Mit 14 Textfiguren.)

Unter Vibration verstehen wir im allgemeinen periodische Schwingungen, die in rascher Folge eintreten. Wenn wir in unserem Berufe als Spezialärzte für die Erkrankungen der Stimme von Vibrationsbehandlung sprechen, so denken wir im wesentlichen an die raschen Stossfolgen des Motors, oder, wenn wir von Vibration im allgemein-ärztlichen Sinne reden, auch an die Vibrationen, die wir an der Brustwand des Kranken durch unseren Tastsinn wahrnehmen. Wenn wir von „Vibrationen“ sprechen, haben wir demnach mehr die Massen-Schwingungen von festen Körpern und ihre Stoss-Einwirkung auf unseren Körper, auf unseren Tastsinn usw. im Auge, als die hörbaren Luftschwingungen, die sie hervorbringen. Nur im ersteren Sinne soll hier von den Grundlagen der Stimmbehandlung durch „harmonische Vibration“ gesprochen werden.

Wie bei einem Klange der Grundton zu seinen harmonischen Obertönen im ganzzahligen Verhältnis steht (d. h. wenn der Grundton eine Schwingungszahl n hat, so haben die harmonischen Obertöne die Schwingungszahlen $2n$, $3n$, $4n$ usw.), so haben wir es mit einer „harmonischen Vibration“ nur dann zu tun, wenn die Zahl der Vibrationsstösse zu der Zahl des Stimmtones, der gleichzeitig mit ihr hervorgebracht wird, in einem ganzzahligen Verhältnis steht.

Schwingt ein Körper periodisch mit einer Geschwindigkeit von 20 bis zu 20 000 mal in der Sekunde, so entsteht ein Ton. Wir empfinden die auf die Luft übertragenen Schwingungen mit dem Gehör. Bleibt die Schwingungszahl unter der unteren Grenze (die ja bekanntlich bis 16 heruntersgesetzt werden kann), oder übersteigt sie die obere Grenze (die bis 24 000 reichen kann), so hören wir nichts mehr. Tiefere Töne, d. h. langsamere Schwingungen des tönenden Körpers können wir aber auch mit dem tastenden Finger feststellen. Wir empfinden sie sogar nicht nur am Finger, auch am ganzen Arme, in den Gelenken, kurz mit dem gesamten „Getast“, wie ich zusammenfassend Muskelempfindungen, Gelenkempfindungen und die Tastempfindungen im engeren Sinne seit langem bezeichnet habe. Das Wort hat sich seitdem in physiologischen Handbüchern und auch

bei der philologischen Wissenschaft eingeführt und wird hoffentlich auch bleiben. Wir empfinden die Schwingungen mit dem gesamten Getast als mehr oder weniger rasche Folgen von periodischen Erschütterungen, von Stößen, d. h. als das, was wir, wie ich oben bereits auseinanderetzte, als Stimmärzte bei der Stimmbehandlung „Vibrationen“ nennen. Die Grenzen der Vibrations-Empfindung durch das Getast sind jedoch wesentlich enger, als die der Luftschwingungen durch das Gehör. Wir tasten als eine diskontinuierliche Stossfolge die Vibrationen bis zu 1000 Schwingungen in der Sekunde. Das Tastempfinden beginnt schon bei einem einzigen Stoss in der Sekunde, aber als Vibration wird man erst eine Stossfolge bezeichnen können, und zwar eine schnelle, periodische Stossfolge von 16—20 Stößen in der Sekunde. Bei über 1000 (meist schon bei über 600) Stößen empfinden wir keine Stossfolge mehr, sondern die bis dahin diskontinuierlichen Empfindungen verschmelzen miteinander zur einfachen kontinuierlichen Berührungsempfindung.

Endlich können wir periodische Schwingungen von Körpern auch mit dem dritten unserer höheren Sinne feststellen und uns zur Anschauung bringen, nämlich mit dem Gesicht. Das geschieht, wie bekannt, auf mannigfache Weise und auf verschiedenen Wegen; man kann den Verlauf, die einzelnen Phasen der Schwingungen, im periodisch unterbrochenen Lichtstrahl, durch Stroboskopie, verfolgen, man kann sie graphisch registrieren auf Russkurven, man kann sie photographieren und — daran müssen wir gerade an dieser Stelle besonders denken und werden weiter unten noch eingehend darauf zurückkommen müssen — man kann sie sich selbst sogar in Wachs oder in irgend eine andere Masse eingraben lassen und ihre Autogramme nachher in aller Bequemlichkeit, in allen einzelnen Vorgängen mit dem Auge verfolgen, messen, berechnen, kurz: untersuchen.

I. Allgemeine ärztliche Bedeutung der Vibration als Reiz und als Empfindung.

Wenn wir zunächst auf die Anwendung der Vibration in der allgemeinen Heilkunde näher eingehen, so ist es nützlich zu unterscheiden, ob der Reiz der Vibration oder die Empfindung der Vibration besonders bewertet wird. Wenn wir zunächst die Vibration als Reiz betrachten und ihrer Wertung in bezug auf die therapeutische Wirkung gedenken, so gehen wir von der groben Vibration des Multostaten und anderer Instrumente bei der Massage aus. Die groben und kleinzahligen Vibrationen für die Körpermassage im allgemeinen sind abstufbar in bezug auf Stärke der Stösse, wie auf die Zahl derselben in der Sekunde. Letztere können allerdings höchstens bis 40—50 mal pro Sekunde gegeben werden, da die Tourenzahl der Motoren 2800 in der Minute nicht zu überschreiten pflegt. Auf die Methodik der allgemein-ärztlichen Applikation brauchen wir hier nicht näher einzugehen, schon deshalb, weil dabei eine harmonische Vibration garnicht in Frage kommt, da ja nur eine Vibrationsquelle vorhanden ist. Die Anwendung

der harmonischen Vibration bei der Stimmbehandlung erfordert dagegen im allgemeinen feinere Instrumente und genauere und feinere Abstufbarkeit. Von einigen Aerzten sind allerdings gerade bei der Stimmbehandlung weit gröbere als die erwähnten Vibrations-Massage-Instrumente in Anwendung gezogen worden, darauf werden wir später eingehen.

Während die Vibration als Reiz bei der allgemein-ärztlichen Behandlung im wesentlichen nur in dem Sinne der Vibrationsmassage gewürdigt wurde, ist sie als Reiz und Empfindung, wobei die Tastempfindung der Vibration in den Vordergrund trat, für diagnostische Zwecke seit langem benutzt. Wir wissen, dass der Pektoralfremitus vom Arzte zur Erkennung verschiedener Krankheiten, wie der Lunge und des Brustkorbes überhaupt, Verwendung gefunden hat. Gewöhnlich fasst man diese Verwendung zusammen mit der Auskultation der Stimme. Es ist allgemein bekannt, dass verschiedene Phänomene dabei eine besondere Bedeutung haben, die Bronchophonie, die Abschwächung der Stimme; ferner hat die Untersuchung der Flüsterstimme nach Bacelli und anderen vielleicht eine diagnostische Bedeutung, deren Zuverlässigkeit jedoch bestritten wird. Ich erinnere dann an die Aegophonie, Amphorophonie usw. Das sind aber alles Schwingungen, bei denen nur das Gehör zur Diagnostik verwendet wird. Für uns von grösserem Interesse ist an diesen Stellen das Tasten, die Palpation der Vibration bei der Untersuchung des Stimmfremitus oder Pektoralfremitus, der auf der rechten Brustseite infolge der grösseren Bronchen leichter zu tasten ist als auf der linken. Bekannt ist das oft gebrauchte Prüfungswort „Neunundneunzig“, das in möglichst tiefer Stimm Lage gesprochen werden muss, damit der P.-F. gut tastbar wird, ebenso die diagnostische Bedeutung des Fremitus, auf die hier nicht näher eingegangen werden kann, doch kommen wir aus anderen Gründen noch darauf zurück. Eine weitere Verfeinerung und Differenzierung scheint die Palpation des Pektoralfremitus nicht gefunden zu haben, ebenso sind mir, mit Ausnahme der bekannten Arbeit von Bernhard Fränkel, der sich eines besonderen Instrumentchens bediente, um den Pektoralfremitus zu untersuchen, andere systematische Arbeiten nicht bekannt. Es ist nur im allgemeinen immer die Rede davon, dass die von tiefen Stimm-lagen hervorgebrachten Vibrationen leichter palpierbar sind als die von hohen erzeugten.

Das Instrument, mit dem hier die Vibration hervorgerufen wird, das also den Reiz erzeugt, den der palpierende Arzt empfindet, ist die menschliche Stimme selbst, die dabei nur insofern Berücksichtigung findet, als man, wie schon erwähnt, die tiefen Lagen besser tasten kann, als die hohen. Auf die verschiedenartige Möglichkeit der Verwendung der Stimme als Erzeuger der Vibration werden wir später noch näher einzugehen haben. Ebenso werden wir uns noch näher zu beschäftigen haben mit der Empfindung der Vibration als Unterrichts- resp. Behandlungsmittel bei Taubstumm und Taubstumm-Blinden. Besonders bei letzteren ist das Getast der einzige Weg, der noch übrig bleibt, um die Stimme und Sprache der

Mitmenschen unmittelbar zur Wahrnehmung zu bekommen. Dass auch der Hörende die Vibrationen von Instrumenten mit dem Getast wahrnimmt, und dass sie manchmal auf ihn stark wirken, ist bekannt. Die Grundgewalt des Basses hat nicht umsonst ihren Namen, es erzittern in Konzertsälen infolge bestimmter Einwirkung des Orchesters manchmal die Dielen unter den Sitzen, und feinfühligere Menschen haben dabei häufig ausgebreitetere Empfindungen am Körper. Dass Taubstumme diese auch haben, ist zweifellos.¹⁾ Die peinlichen Schwebungsstösse bei falschem Singen wirken nicht nur auf den Hörnerv, sondern auch als Vibrationsschwebungen auf das Getast. Billroth bekam von einer ständig falsch singenden Sängerin heftige Zahnschmerzen (s. „Wer ist musikalisch“, ein sehr lesenswertes Büchlein des berühmten Chirurgen). Meines Wissens braucht Billroth überhaupt zuerst den Ausdruck „Vibrationsempfindung“²⁾. Ebenso ist es zweifellos, dass die Empfindung der Vibration gelegentlich auch aus anderen Gründen Beachtung findet.

Dass im allgemeinen der Stoss, besonders der rhythmische Stoss, grosse Bedeutung hat, wissen wir alle, denn es kann wohl kaum jemand dem starken Rhythmus und dem Takt der Militärmusik widerstehen, er muss, so unangenehm es ihm oft ist und so lächerlich er sich dabei vor- kommt, mit der Kapelle, den Soldaten und der sie begleitenden Volksmenge im Takt mitmarschieren. Es liegt geradezu ein Zwang im Rhythmus. Als Vibration kann der Rhythmus zwar nicht bezeichnet werden, seine ungleichen, aperiodischen Stösse haben aber doch eine gewisse wiederkehrende Regelmässigkeit. Als dynamischer Akzent der Sprache spielt er eine grosse Rolle, und gerade seine richtige Anwendung ist von grosser Bedeutung, wenn der Taubstumme zu einer natürlichen Sprechweise gebracht werden soll. Es genügt eben für den Taubstummen nicht die Empfindung der Vibration an und für sich, er hat auch die Empfindung der verschiedenen und im Zeitmass abwechselnden Stärke der Vibration und ihres verschieden langen Zeitablaufes. Alle drei Akzente der Sprache müssen vom Taubstummen durch das Getast aufgefasst werden: der musikalische Akzent ist für die Taubstummen die verschiedene Häufigkeit der Vibrationsstösse, der dynamische Akzent ist für sie die verschiedene Stärke der Vibrationen, und der zeitliche Akzent, wird von ihnen an der Länge der einzelnen Vibrationsfolgen in den Silben beim Sprechen erkannt.

1) In den Taubstummen-Vereinen wird, was vielleicht nicht allgemein bekannt ist, bei Festlichkeiten nach Musik getanzt und zwar ganz ausgezeichnet im Takt.

2) „Ich hörte einmal eine Sopranistin in einem Konzert recht falsch singen. Als sie mit unglaublicher Sicherheit ein hohes B um einen viertel Ton zu hoch einsetzte, da empfand ich einen heftigen Schmerz in einem Zahn, der mir zuvor nie weh getan hatte. Ich ging am folgenden Tage zum Zahnarzt, der eine kleine kariöse Stelle an diesem Zahne fand. Der durch Erkrankung überreizbar gewordene Empfindungsnerv war durch einen vom Gehörorgan übertragenen Reiz erregt. Das ist doch keine ästhetische Wirkung, sondern eine physiologische.“

Bevor ich darauf eingehe, wie weit ein Tauber überhaupt imstande ist, die Vibrationsempfindungen in diesem Sinne zu benutzen, in welchen Unterschiedsgrenzen er sie wahrnehmen kann, möchte ich noch kurz an eine andere, ärztliche Verwertung der Vibrationsempfindung erinnern: Die Verwertung der Empfindung der Stimmgabel-Vibrationen durch das Getast zur Diagnostik gewisser Nervenkrankheiten.

Die Druckempfindungen nach momentanem Reiz sind von ausserordentlich kurzer Dauer, so dass Empfindungen, die von Reizen stammen, welche in sehr schneller Wiederholung appliziert werden, im Bewusstsein erst, wie schon erwähnt, bei grosser Wiederholungszahl verschmelzen. Rumpf war wohl der erste, der bei einem Falle von Syringomyelie Vibrationen von Stimmgabeln verwendete, um die Sensibilität des Patienten genauer zu untersuchen. Er fand, dass an den Fingerspitzen das Vermögen, die Stimmgabelschwingungen zu differenzieren und als Vibration zu fühlen, bis auf 660, ja sogar 1000 Schwingungen in der Sekunde hinaufging. Schon Rumpf deutete seine Resultate durchaus richtig, indem er annahm, dass es sich um eine Erregung der Hautnerven handelt, welche eben in verschiedenem Grade imstande seien, eine Aufeinanderfolge von Reizen in der Empfindung zu differenzieren. Weniger empfindliche Stellen verschmelzen die Reizfolgen, empfindlichere fühlen sie diskontinuierlich. Auf die jetzt zahlreichen Arbeiten über das Vibrationsgefühl des näheren einzugehen, ist an dieser Stelle wohl unnötig; ich verweise nur auf die Arbeiten von Schwaner, der in seiner Dissertation, Marburg 1899, zeigte, dass z. B. an den Dorsalflächen des Oberarmes schon 92 bis 480, in der Gegend der langen Rückenmuskeln schon 92 bis 375, an den Fingerspitzen aber erst 800 bis 1000 Schwingungen zur Verschmelzung gelangen. Auch die Angaben von G. Sergi (Ueber einige Eigentümlichkeiten des Tastsinnes. Zeitschr. f. Psych. u. Physiol. d. Sinnesorgane. 1892. Bd. 3) stimmen damit im wesentlichen überein, ebenso die Untersuchungen von Valentin, die bei Schwaner ausführlich berichtet werden, der Vortrag von Treitel, den er 1895 im Verein für innere Med. in Berlin hielt (vergl. auch seine Arbeit im Arch. f. Psych. Bd. 29), die Arbeiten von Egger (Journ. de physiol. et path. gén. 1899), von Dweitschenko (Neurol. Zentralbl. S. 430), von Rydel-Seifer (Arch. f. Psych. Bd. 37), von Goldscheider (Berl. klin. Wochenschr. 1904) und von anderen aus neuerer Zeit.

Im wesentlichen kam es allen Untersuchern, die das Vibrationsgefühl bei der Untersuchung des Nervenkranken verwendeten, darauf an, die Perzeptionsdauer der langsam abnehmenden Schwingungen zu messen. Dagegen ist meines Wissens keiner vor mir auf den Gedanken gekommen, die Unterschiedsempfindlichkeit für die Vibrationszahlen systematisch zu untersuchen, und doch hat eine derartige Untersuchung einen sehr grossen praktischen Wert, wie schon aus dem über die Verwendung beim Taubstummenunterricht Gesagten hervorgeht. Dabei wollen wir es ganz dahingestellt sein lassen, ob die Bezeichnung „Vibrationsgefühl“ in dem Sinne zu Recht besteht, dass wir eine besondere Qualität der Sinnesempfindungen damit an-

nehmen. Goldscheider bestreitet das, wie mir scheint, mit Recht, wenn auch die Versuche von Lazarus nach Anästhesie mittels der Bier'schen Lumbalanästhesie einige Male zeigten, dass die Temperatur-, Tast- und Schmerzempfindungen der Haut erloschen, während das Lagegefühl und die Vibrationsempfindungen erhalten blieben. Dies Faktum kann so gedeutet werden, dass auch den Vibrationsempfindungen eine spezifische Natur zugeschrieben wird, notwendig ist die Schlussfolgerung aber nicht. Wenn wir nun auch keine besonderen neuen Sinnesempfindungen in dem Vibrationsgefühl vor uns haben, so ist doch die Möglichkeit, die Unterschiedsempfindlichkeit für die zeitliche Folgen der Vibration zu bestimmen, gegeben.

Ich unternahm es nun, festzustellen, in wie engen Grenzen noch die Differenzen von Vibrationszahlen durch den Tastsinn wahrgenommen werden konnten. — Ist es z. B. möglich, die Stimmgabelschwingungen des Tones A (108) von denen des Tones H (120) durch den Tastsinn zu unterscheiden?

Die Untersuchungsmethodik war, als ich vor mehr als 12 Jahren diese Frage in Angriff nahm, anfangs noch recht unvollkommen. Ich prüfte natürlich zuerst auch mit zwei Stimmgabeln, die ich beide möglichst gleichzeitig und möglichst gleich stark anschlug und von denen z. B. die eine den Ton A, die andere den Ton H gab. Dabei zeigte sich aber, dass das abwechselnde Aufsetzen der Stimmgabeln nicht mit genügend zuverlässiger Gleichmässigkeit geschehen konnte. Gar nicht selten kam es vor, dass selbst bei der Differenz von A (108) und C (128) die Schwingungen von A feiner, d. h. als schnellere gefühlt wurden, weil der Druck des Aufsetzens nicht genügend gleich gewesen war. Selbst längere Uebungen in der Untersuchungsmethodik beseitigen den Fehler nicht, so dass die Untersuchungsergebnisse schwankende waren, die mich nicht zufriedenstellen konnten.

Eine zweite Versuchsreihe machte ich, indem ich eine Sirenenscheibe in einem schalldicht abgeschlossenen Raume anblies und die Luftschwingungen durch Bleirohre auf Marey'sche Kapseln in einem anderen Raume übertrug. Die Schwingungszahl konnte durch einen Rheostaten vom Untersuchungsraum aus leicht vergrößert und verringert werden. Aber auch dieses Verfahren, bei dem die Pelotte ganz gleichmässig den Finger berühren konnte, war deshalb nicht gut anwendbar, weil die Variation der Schwingungszahlen nicht sofort genau kontrolliert werden konnte, und weil es immerhin ein Weilchen dauert, bis nach der durch Veränderung des Stromes entstandenen Verlangsamung oder Beschleunigung der Sirenumdrehungen in gleichmässige Umdrehungen erfolgten. Auch waren die Töne immer noch hörbar, so dass diese Untersuchungsmethode nur für Taubstumme in Frage gekommen wäre.

Endlich benutzte ich zu meinen Versuchen zwei elektrisch betriebene Stimmgabeln, deren Laufgewichte leicht verschoben werden konnten und die ihre Schwingungen auf ein System von mit Kautschuk überzogenen Kapseln übertrugen. Von den beiden Luftkapseln, welche die Schwingungen der beiden Stimmgabeln übernahmen, ging je ein Schlauch nach

einem T-Rohr. Die dritte Ableitung des T-Rohres führte zu einer mit Pelotte versehenen Luftkapsel. Auf dieser Pelotte ruhte der Finger der zu untersuchenden Person. Durch eine geeignete Hebelvorrichtung war ich imstande, bald den einen, bald den anderen Schlauch zuzuklemmen, so dass der fühlende Finger bald die Vibrationen der Stimmgabel A, bald die der Stimmgabel H wahrnahm.

Auch hier sind noch eine Anzahl von Fehlerquellen für die Untersuchung möglich; in erster Linie könnte mir vorgeworfen werden, dass das elektrische Antreiben der Stimmgabeln keine absolute Gleichmässigkeit der Schwingungen ergibt, da der Strom immerhin etwas schwankt. Und man könnte infolgedessen daran denken, die Stimmgabeln durch einen Luftsaugapparat ansaugen zu lassen, so wie Richard Ewald dies für gewisse Untersuchungen vorgeschlagen hat. In der Tat habe ich auch diesen Weg beschritten, aber dabei bis jetzt wenigstens keine wesentlichen Vorteile sehen können. Ferner müssen die akustischen Eindrücke bei solchen Untersuchungen nach Möglichkeit ausgeschaltet werden. Man wird also den schwingenden Stimmgabelapparat auf eine Filzunterlage setzen, ihn womöglich in einen schalldichten Kasten einschliessen und anderes mehr. Man kann aber, wie ich mich später überzeuge, den akustischen Eindruck als störendes Moment fast als ausgeschaltet ansehen, wenn die beiden Stimmgabeln gleichzeitig tönen. Der zu Untersuchende weiss niemals, von welcher Stimmgabel aus die Schallwellen nun als Vibration seinem Finger zugeführt werden, und es werden die entstehenden kontinuierlichen Stimmgabeltöne mit ihren gleichmässigen Schwebungen sehr bald aus dem Bewusstseinsinhalt der zu prüfenden Person vollständig ausgeschaltet, in ähnlicher Weise, wie wir auch das Ticken der Uhr im Zimmer sehr bald nicht mehr wahrnehmen.

Weit wesentlicher als die Unterdrückung der akustischen Eindrücke ist dazu die Forderung, dass man die Tonstärke der beiden Gabeln möglichst gleich zu machen habe. Ich habe zur Kontrolle der gleichen Tonstärke mein Gehör benutzt, indem ich den Schlauch von der dritten Kapsel abnahm, ihn meinem Ohr näherte und bald den einen, bald den anderen zuführenden Schlauch abklemmte. Erschienen mir beide in der Tonreihe doch nahe beieinander liegenden Töne für das Gehör gleich stark, so nahm ich an, dass sie auch annähernd die gleiche Vibrationsstärke besäßen. Bei der ausserordentlichen Empfindlichkeit unseres Gehörorgans für die Schallstärke darf ich wohl annehmen, dass ich für die hier relativ groben Untersuchungen des Getastes keinen wesentlichen Fehler begangen habe; ausserdem habe ich mich mehrfach durch Aufzeichnungen der beiden Töne auf dem sich schnell drehenden Kymographion überzeugt, dass die Amplituden der beiden ja immer nahe aneinander gelegenen Töne kaum sichtbar von einander abwichen¹⁾.

1) Entsprechend der bei gleicher Tonstärke mit der Höhe abnehmenden Amplitude der Stimmgabelschwingungen müsste man, um für das Getast gleiche Amplituden verschieden hoher Töne zu benutzen, den höheren Ton für das Gehör

Ferner war es durchaus nötig, Störungen bei dem Wechsel der Stimmgabelzuführung zu vermeiden. Die Hebelvorrichtung, die bald den einen, bald den anderen Schlauch zuklemmt, würde naturgemäss beim Wechsel der Stellung vorübergehend für ganz kurze Zeit beide Schläuche offen lassen müssen, und der tastende Finger wird infolgedessen Vibrations-schwebungen wahrnehmen, die in der zu untersuchenden Person den Eindruck von langsamen und groben Stössen hervorrufen. Mir schien, dass derartige Schwebungen zwischen den beiden zu untersuchenden Tönen durchaus auszuschalten seien, damit in der Tat nur zwei einfache Reize miteinander verglichen würden. Klemmt man den ersten Schlauch, bevor man den Tonwechsel eintreten lässt, mit dem Finger ab und hebt den Finger erst dann wieder auf, wenn der zweite Schlauch eingeschaltet und der erste durch den Hebel zugeedrückt worden ist, so sind die beiden Stimmgabelkurven der zu untersuchenden Töne, wenn man registriert, durch eine gerade Linie unterbrochen, welche die Pause darstellt. Aber auch bei diesem Verfahren muss man vorsichtig sein, damit man den Finger vom Tisch nicht zu schnell abhebt, da durch die leichte Erschütterung des Apparates Störungen in der zweiten Stimmgabelkurve eintreten, die ihrerseits ebenfalls eine Täuschung der Perzeption hervorrufen können.

Was das Verfahren mit der Tastpelotte anbetrifft, so habe ich sie nach vielfachen Vorversuchen meinen Personen einfach in die Hand gegeben oder sie angewiesen, den Finger möglichst ruhig — indem der ganze Unterarm auf eine Unterlage geschützt dalag — auf der Pelotte der Kapsel zu halten. Man kann natürlich auch die Pelotte stützen, sie durch ein Gewinde in bestimmte Einstellungen gegen den fixierten Zeigefinger bringen usw., ich habe mich aber überzeugt, dass dadurch die Resultate nicht feiner werden.

Was nun schliesslich die Untersuchungsergebnisse anbetrifft, so habe ich zuerst zwei Stimmgabeln, die mit Laufgewichten versehen waren, in der Skala von A bis f benutzt und dabei als Untersuchungsergebnis gefunden, dass ein ganzer Ton Vibrationsunterschied vom tastenden Finger deutlich wahrgenommen wird. Eine genaue Bestimmung der Unterschiedsempfindlichkeit bis auf die Bruchteile eines Tones ist mir dabei nicht gelungen, und die Versuche, die ich zahlreich genug inzwischen angestellt habe, haben bei den kleineren Unterschieden meistens so unsichere Resultate gezeitigt, dass ich mich nicht habe entschliessen können, sie nach den bekannten psychophysischen Messmethoden zu berechnen und diese Berechnungen dann zu verwerten.

Was nun die Bedeutung dieses Vibrationsgefühles für die Stimmbildung Taubstummer und Schwerhöriger anbetrifft, so ist es bekannt, dass der Hauptfehler der Stimmbildung dieser Personen nicht in der Artikulation,

entsprechend stärker machen. Der Unterschied ist aber zu gering, um hier in Betracht zu kommen, auch ist es fraglich, ob nicht das, was an Amplitude fehlt, gerade durch die Zahl ersetzt wird. Mit dieser Frage wächst die Schwierigkeit und der Fehler ist noch dazu nicht messbar. Gross kann er hier nicht sein und ich habe ihn zunächst unberücksichtigt gelassen.

sondern vorwiegend in ihrer Stimmanwendung liegt, dass die Vermeidung der hässlichen Taubstummensstimme am einfachsten durch bewusste Einübung der gewissen Tonhöhen und Tonstärken entsprechenden Spannungen und Anblasestärken des Stimmorgans geschehen kann, und dass dies in weitestem Masse möglich ist, habe ich schon gezeigt. Leider geschieht es oft genug nicht. Es ist nicht unwesentlich zu wissen, dass wir nach Versuchen, die Hensen und Klünder gemacht haben, imstande sind, die Feinheit der kompensatorischen Vorrichtungen der Stimme direkt zu messen. Hensen benutzte zu diesem Zwecke die Bilder, die eine angesungene König'sche Flamme in einem horizontal oszillierenden Spiegelchen entwarf, das vertikal an die Zinke einer Stimmgabel befestigt war. Es zeigten sich ruhende Flammenbilder, wenn der Ton der Stimme und der Stimmgabel im Einklang waren. Abweichungen der Bilder nach links und rechts, wie bei den Lissajouschen Stimmgabelkurven, wenn die Tonhöhen der Stimmen nach oben oder unten schwankten. Hensen fand als Resultat, dass keine Stimme auf die Dauer den Ton halten kann (s. Grützner S. 118). Klünder untersuchte in der Art, dass er den Ton einer Orgelpfeife und den Ton der Stimme untereinander auf den rotierenden Zylinder aufzeichnete. Er mass dann die Differenzen zwischen beiden Tönen aus. Der Fehler betrug im Maximum 0,5, im Minimum 0,2, durchschnittlich nur 0,38 Schwingungen pro Sekunde. Besonders interessant ist es nun, dass der Fehler des Ohres während des Auswählens des Tones korrigiert wird, der der Stimme aber bleibt, und dass sich so beide voneinander trennen lassen. Auf diese Weise zeigt sich, dass für die Stimme allein der Fehler im Mittel 0,32 Schwingungen pro Sekunde betrug. In bezug auf das Detonieren fand Klünder, dass auch bei den besten Sängern ein Fehler bis zu $1\frac{1}{2}$ Schwingungen auf 100 in der mittleren Stimmlage vorkam. Man erkennt daraus, dass die Spannungs- und Gelenkempfindungen unseres Stimmwerkzeuges ausserordentlich fein sind, dass aber andererseits auch nur die Wechselwirkung zwischen Ohr und Stimmwerkzeug, nicht unsere Muskelsinnkontrolle die bedeutend feinere Einstellung der Stimme hervorruft, die wir zum Treffen und Festhalten der Töne nötig haben. Bei Schwerhörigen und Taubstummten kann von dieser Wechselwirkung natürlich keine Rede sein, deshalb wird auch bei vortrefflichen Sängern und Sängerinnen, wenn sie ertauben, der Gesang bald völlig unmelodisch. Tondifferenzen, Intervalle werden zwar noch bei der Stimmproduktion unterschieden, aber Schwankungen um einen viertel, einen halben, ja einen ganzen Ton sind selbst bei früher sehr musikalisch gebildeten Personen nach der Ertaubung durchaus gewöhnlich. Ich habe einige Male Gelegenheit gehabt, derartige Gesänge von ertaubten Sängern und Sängerinnen phonographisch zu fixieren und dann zu analysieren.

Ist nun bei den Schwerhörigen noch Tongehör vorhanden, so können Übungen im Nachsingen der Töne am besten mit Hilfe der Urbanschitsch'schen Harmonika gemacht werden, und man kommt in der Tat bei genügender Übung dahin, dass Tonhöhe und Tonstärke besser unterschieden

werden und dass die vorher klanglos und matt gewordene Stimme sich wieder wesentlich besser anhört. Geht aber ein derartiges Verfahren nicht mehr anzuwenden, ist der Mensch vollkommen seines Gehörs beraubt oder von Geburt an taub, so muss die Tonhöhe und Tonstärke durch das Vibrationsgefühl kontrolliert werden und zwar, wie wir aus dem Taubstummenunterricht wissen, zunächst mit den Fingerspitzen. Die Benutzung der Fingerspitzen zu dieser Kontrolle ist durch das oben Mitgeteilte über die ausserordentlich feine Vibrationsempfindlichkeit derselben durchaus gerechtfertigt. Nehmen wir noch dazu, dass die Unterschiedsempfindlichkeit der Hand links durchweg niedriger sich herausstellt als rechts, so können wir für die Vibrationskontrolle die linke Hand bei Rechtshändern ganz besonders empfehlen.

Eine andere Frage ist die, wie das Vorbild zur Aufnahme der Vibration beschaffen sein soll. Es erscheint durchaus klar, dass das Alter und Geschlecht des Vorsprechenden dabei wesentlich bestimmt sein wird durch die Verhältnisse des Kehlkopfes bei dem Ertaubten oder Taubstummen. Es wird dahin gestrebt werden müssen, dass das taubstumme Kind die seinem Alter entsprechende Tonlage bei den ersten Stimmübungen entwickelt, und es ist nur natürlich, dass die Auffassung der Vibration dieser Tonlage entsprechend sein muss. Da wir gefunden haben, dass die Unterschiedsempfindlichkeit für die Vibration ausreichend gross ist, um die Tonlage ungefähr mit der Fehlermöglichkeit eines ganzen Tones nachzuahmen, so würde für das taubstumme Kind als Vorbild ein hörendes Kind gleichen Alters zweifellos das Beste sein, es würde sein adäquates Vorbild darstellen. Liesse sich das nicht ermöglichen, so würde die Lehrerin für die Stimmenausbildung der Kinder jedenfalls dem Lehrer vorzuziehen sein. Wir erleben ja ganz ähnliche Schwierigkeiten bei dem ersten Gesangsunterricht, wenn er vom Lehrer erteilt wird. Ich habe mich bei zahlreichen Tonumfangsprüfungen davon überzeugen können, dass die Kinder die tiefe männliche Stimme durch ein tiefes Brummen nachzuahmen versuchen: sie sind manchmal zunächst nicht imstande, die notwendige Erhöhung um eine Oktave selbst vorzunehmen. Das gleiche kommt auch in der Stimmentwicklung des Taubstummenunterrichts vor, nicht selten versuchen die Kinder tiefe Brummtöne, statt die ihrem Kehlkopf entsprechenden höheren Töne zu produzieren, wenn der Lehrer die Stimmübungen vorspricht. Uebrigens könnte auch der Taubstummenlehrer ein adäquates Vorbild liefern, wenn er eine Oktave höher in der Fistelstimme vorspräche. Nur hat das manche Unbequemlichkeiten.

Je früher man nun bei taubstummen Kindern damit beginnt, die Stimme auf diesem Wege auszubilden, desto besser entwickelt sich und desto melodischer und weicher klingt sie in späterer Zeit. Das haben zahlreiche Erfahrungen, die ich und andere gemacht haben, bewiesen. Die Taubstummenlehrer hat diese Erfahrung gerade dazu geführt, bei den Kindern bereits in vorschulpflichtiger Zeit wenigstens Stimmübungen vorzunehmen und entweder in einem Kindergarten für taubstumme Kinder oder in Vor-

schulklassen die dazu nötigen Einrichtungen zu treffen. Bei den zahlreichen Versuchen, die ich selbst schon seit vielen Jahren an taubstummen Kindern teils gelegentlich, teils systematisch vorgenommen habe, hat sich wie schon erwähnt als feststehendes Resultat ergeben, dass bei der menschlichen Stimme in gewissen Grenzen gefühlt werden kann: 1. die Höhe, 2. die Stärke, 3. die Dauer und 4. die Einsatzarten des Stimmbeginns. Es ist nicht unwesentlich auf diese Tatsachen kurz einzugehen.

Was die Höhe anbetrifft, so lassen sich zwar die taubstummen Kinder, wenn sie wirklich durchaus taub sind, kaum dazu bringen, wie vor Jahren ein Taubstummenlehrer behauptete, den C-dur-Dreiklang nachzufühlen und richtig nachzusingen. Unsere eingangs näher geschilderten Untersuchungen zeigen, dass die Tonunterschiede schon bei den Stimmgabeln, wo es sich doch um einfache Sinusschwingungen handelt, mit einem ganzen Ton Fehlerdifferenz durch die Haut perzipiert wurden. Bei der Perzeption der Stimmvibration am Kehlkopf wird der Fehler sicher nicht geringer ausfallen. Die Schwierigkeit einer systematischen Untersuchung am Kehlkopf selbst liegt nur darin, dass wir mit der Tonhöhe auch meistens unsere Kehlkopfstellung verändern und dass diese Veränderung von dem tastenden Finger des Taubstummen natürlich auch wahrgenommen wird und das Resultat der Untersuchung fälscht. Das ist der Hauptgrund mit, weshalb ich bei Taubstummen ebenfalls die Unterschiedempfindlichkeit für Vibration mit den Stimmgabeln nicht direkt am menschlichen Kehlkopf zu bestimmen gesucht habe.

Die Stärke des Tones ist sicher ebenfalls in gewissen Grenzen durch den tastenden Finger wahrzunehmen. Exakte Untersuchungen darüber anzustellen, bin ich seither noch nicht in der Lage gewesen. Auch ist die Unterschiedempfindlichkeit der Tonstärke selbst für das Gehör bisher noch nicht genügend genau festgestellt worden. Ausser den Arbeiten von Quix und Zwaardemaker und anderen haben wir noch Arbeiten darüber von Max Wien u. a., und trotz aller Vorsichtsmassregeln ist der wahrscheinliche Fehler der einzelnen Feststellungen der Tonstärke bei seinen Versuchen, die sich auf drei Töne beschränkten, immerhin auf 15—20 pCt. anzunehmen. Bei der von mir gegebenen Versuchsanordnung liesse sich durch die Regulierung der Stromstärke die Amplitude zweifellos regulieren; ob mit genügender Exaktheit, sodass man vergleichbare konstante Reize bekäme, scheint mir sehr fraglich. Vielleicht ist es möglich, dass bei der Richard Ewald'schen Anordnung durch die Stärke des ansaugenden Luftstromes eine exaktere Amplitudenregulierung vorgenommen werden kann. Dann würden wir auch für die Unterschiedempfindlichkeit der Vibrationsstärken brauchbare Resultate zu erwarten haben, dann könnten wir auch aus diesen Resultaten auf die wahrscheinlichen Grenzen der Wahrnehmung der Stimmstärke durch den tastenden Finger Schlüsse ziehen. Bis jetzt fehlt diese Untersuchung vollkommen und uns fehlt bisher ein Mittel die Tonintensität zu messen.

Endlich kann man durch den tastenden Finger die verschiedenen Einsatzarten wahrnehmen, mindestens die beiden gewöhnlichen Einsatzarten,

den gehauchten und den festen. Der gehauchte ist sehr leicht wahrzunehmen, wenn man neben dem am Kehlkopf tastenden Finger noch die Hand vor den geöffneten Mund halten lässt und so den der Stimmlippen-schwingung vorhergehenden scharfen Hauch mit der Hand auffangen und dem taubstummen Kinde zum Bewusstsein bringen lässt. Der feste Einsatz ist durch die plötzlich entstehende Vibration sicher wahrnehmbar. Schwieriger ist die taktile Wahrnehmung des leisen Stimmeinsatzes.

Die bisherigen Darlegungen bezogen sich nur auf die Perception der Vibration. Es ist, um die Bedeutung der Untersuchungen für den praktischen Taubstummen-Unterricht in das richtige Licht zu setzen, notwendig, auch die Reproduktion dieser Sinnesempfindung zu untersuchen, d. h. zu fragen, wie weit die Fähigkeit des Taubstummen geht, die durch die Fingerspitzen wahrgenommene Vibration nun auch seinerseits mittels des eigenen Stimmapparates zu reproduzieren, und welche Fehler er dabei macht. Ich erwähnte bereits kurz, dass die Fähigkeiten des Taubstummen in dieser Beziehung manchmal bedeutend übertrieben worden sind, und in welchen Grenzen wir überhaupt die Reproduktion erwarten dürfen. Naturgemäß lässt sich die Reproduktionsfähigkeit nur mit der Stimme selbst prüfen, nicht aber mit Stimmgabeln, und da hierbei, wie bereits oben auseinandergesetzt, mehrere unvermeidbare Fehler vorkommen müssen, so sind die Resultate nicht ganz zuverlässig. Das eine lässt sich aber sehr leicht durch den praktischen Versuch nachweisen, dass die reproduzierte Stimmhöhe des taubstummen Kindes dem Vorbilde sehr ähnlich wird, wenn von einem hörenden Kinde einem taubstummen Vokale sehr anhaltend vorgegesprochen werden, indem das taubstumme Kind die beiden Vibrationen taktil kontrolliert. Versuche, die ich in dieser Beziehung angestellt habe, ergaben sogar, dass gar nicht selten die gleiche Tonhöhe selbst bei absoluter Taubheit gehalten wurde. Sicher ist dieses manchmal überraschende Resultat darauf zurückzuführen, dass die bei nahe aneinanderliegenden Vibrationen auch auftretenden Vibrationsschwebungen, von deren Existenz man sich sehr leicht überzeugen kann, wenn man zwei Stimmgabeln mit kleiner Tondifferenz anschlägt, und nebeneinander auf den tastenden Finger setzt, von dem taubstummen Kinde wahrgenommen werden.

In den weitaus meisten Fällen wird nun bei den Stimmen der Taubstummen die Tonhöhe übertrieben, sie liegt beträchtlich über dem Durchschnitt der Tonlage hörender Kinder des gleichen Alters, die Stärke wird oft mit Absicht übertrieben, indem man hofft, durch starke Stimmübungen das Organ zu besserer Produktion zu bringen. Das Resultat ist meist das Gegenteil des Erwarteten. Endlich werden auch bei den Einsätzen oft dauernd Fehler gemacht. Mir scheint, dass, wenn bei taubstummen Kindern in der geschilderten Weise die Vibration gleichartiger Hörender als adäquates Vorbild genommen würde, es denkbar wäre, dass die durch die Stimmproduktion sowohl bei Taubstummen wie bei uns entstehende Mitvibration der Hohlräume des Kopfes und der Brust, also die innerhalb des Sprechorganismus entstehende Vibration, dem taubstummen Kinde mehr

zum Bewusstsein gebracht werden und in ähnlicher Weise Stimmhöhe und Stimmstärke dauernd regulieren könnte, wie dies das Ohr bei dem hörenden Menschen tut. Je früher man mit einer derartigen Erziehung zur Vibrationskontrolle beginnt, desto bedeutender wird der Erfolg für die Taubstummenausbildung sein.

Die Untersuchung geschah in der Weise, dass die Stimmgabeln zunächst in Bezug auf Tonhöhe stark ungleich eingestellt wurden, sodass z. B. die eine Stimmgabel dem Tone A (= 108 Schw.), die zweite dem Tone c (= 128 Schw.) entsprach. Werden die Stimmgabeln in Gang gesetzt, so lässt sich auf verschiedene Weise bewirken, dass die Amplitude der Vibration in beiden Gabeln annähernd gleich gross wird. Der Betrieb jeder Gabel erfolgt durch je eine kleine Thermosäule, die ca. 3 Volt Stromstärke liefert. Schaltet man beiderseits einen Rheostaten ein, so kann man die Amplitude durch Regulierung der Stromstärke variieren. Aber dessen bedarf es nicht. Die Amplitude kann bei elektrisch betriebenen Stimmgabeln bekanntlich in gewissen Grenzen durch die mehr oder minder grosse Annäherung des Platinkontaktes reguliert werden. Ferner ist bei unserem Apparat eine Variation der Amplitude durch eine Mikrometerschraube, die die Luftkapsel dem Druckknopfe mehr oder weniger stark andrückt, ermöglicht. Endlich habe ich die beiden Schläuche durch leicht regulierbare Klemmschrauben mehr oder weniger stark zugeedrückt und dadurch schon allein eine sehr grosse Variation der Amplituden, die an den Taster gelangen, erzielen können.

Die Abschätzung der Intensität der Schwingungen kann bei diesen Versuchen natürlich nicht ohne weiteres durch das Gehör geschehen, da für das Gehör die Stärke des Tones mit dem Quadrat der Amplitude wächst und erst nachzuweisen wäre, dass diese Intensitätsänderung der Tastempfindung proportional ist. Jeder Stoss einer einzelnen Vibration gegen die tastende Fingerkuppe hängt in Bezug auf seine Intensität offenbar nicht nur von der Amplitude der Stimmgabel ab, sondern auch von der Geschwindigkeit, in der er auf das Getast fällt oder wirkt. Ich habe mich daher für berechtigt gehalten, eine gleiche Intensität verschiedener Vibrationszahlen anzunehmen, wenn einerseits das Ohr, andererseits der tastende Finger die Intensität für gleich hielten. Bei der grossen Nähe der miteinander zu vergleichenden Vibrationszahlen kann es nicht Wunder nehmen, dass das Urteil beider Sinnesorgane fast stets übereinstimmte. Bei gleicher Intensität der obengenannten Vibrationszahlen (108 und 128) fühlt nun der tastende Finger ohne Schwierigkeit, dass die Vibrationen der Stimmgabel c häufiger erfolgen, als die Vibrationen der Stimmgabel A. Bei der Untersuchung muss man, wie ich das schon in der früheren Arbeit hervorhob, vermeiden, die bei der vorübergehenden senkrechten Stellung des Umschalters durch gleichzeitiges Offenbleiben der ersten beiden Schläuche im dritten Schlauch, sowie natürlich auch im Taster entstehenden Vibrationsschwebungen auf die Fingerkuppe wirken zu lassen, da auf diese Weise das Urteil durch Zwischenschaltung eines ganz neuen Reizes wesent-

lich erschwert wäre. Ich drückte daher stets vor der Umschaltung den Schlauch III mit dem Finger zu und öffnete ihn erst, wenn die Umschaltung erfolgt war. Auf diese Weise hat die Versuchsperson in der Tat nur die beiden Vibrationszahlen von jeder aufmerksamen Versuchsperson unterschieden und die schnelle Vibration wird richtig herausgefunden.

Schiebt man nun die Laufgewichte der höheren Gabel allmählich stufenweise mehr an das Ende der Stimmgabelarme, was durch die Millimetereinteilung sehr erleichtert wird, so kommt bei den Versuchen eine Grenze, an der das Urteil der Versuchsperson unsicher wird. Untersucht man hier nach der Methode der richtigen und falschen Fälle, so erhält man nach bekannten physischen Massmethoden die Unterlagen zur Bestimmung der Unterschiedsempfindlichkeit:

$$\frac{r}{n} + \frac{f}{n} + \frac{g}{n} = 1.$$

Ich hatte bei meiner früheren Arbeit mit einem unvollkommeneren Apparat die Untersuchungsergebnisse der Tonreihe von A bis f kurz dahin gegeben, dass ein ganzer Ton Differenz, also ein Verhältnis der Vibrationszahlen von 9 : 8 richtig getastet und die Unterschiedsrichtung richtig angegeben wird. In der zuletzt geschilderten Weise habe ich später die ganze Tonreihe von A bis e untersucht und bin im grossen und ganzen zu dem gleichen Resultate auch für die höheren Tonlagen gekommen. Die Einzelheiten meiner Versuche habe ich in einer ausführlichen Arbeit veröffentlicht.

Bisher bezogen sich meine Untersuchungen auch nur auf die Untersuchungsempfindlichkeit in Bezug auf die Vibrationszahlen, es waren also gleichsam Untersuchungen des sog. „Zeitsinnes“. Es wäre noch die für neurologische Zwecke wesentlichere Untersuchung des U. E. in Bezug auf die Intensität der Vibration nachzuholen. Die Anstellung derartiger Versuchsreihen mit dem geschilderten Stimmgabelapparat ist insofern einfacher, als sich bei gleichen Tonhöhen die Variation der Amplitude, wie oben geschildert, auf vielerlei Arten und in weitem Massstabe erzielen lässt. Auch kann der sehr leichte Taster abgenommen und auf verschiedene Stellen der Haut gesetzt werden, sodass der Apparat auch für die Gesamtuntersuchung des Vibrationsgefühls besser verwertbar ist, als die schweren Stimmgabeln, deren Druck beim Aufsetzen garnicht regulierbar ist. Macht man zunächst die Amplitude bei der Vibration gleich, was durch Einschaltung einer kleinen mit Schreibborste versehenen Schreibkapsel, z. B. des Kehltonschreibers von Krüger und Wirth u. a., leicht kontrolliert werden kann, und verkleinert man nun eine der Amplituden durch die früher erwähnten Schlauchklemmen allmählich, so würde sich bei einer grösseren Versuchsreihe die Grenze bestimmen lassen, an der die Differenz der Amplituden gerade noch gemerkt wird.

Der beschriebene Stimmgabelapparat lässt sich bequem dazu verwenden, funktionelle Stimmstörungen bei Phonasthenikern mittels der durch den

Apparat auf eine am Kehlkopf angebrachte Luftkapsel übertragenen Vibrationen eine systematische Behandlung zu unternehmen. Ebenso kann die Stimme der Schwerhörigen und Ertaubten auf diesem Wege direkt beeinflusst werden.

II. Von der physiologischen Erzeugung der Vibrationen.

Wir sahen in der kurzen Uebersicht der bisherigen Untersuchungen der Vibrationsempfindungen, dass es sich um eine besondere Art taktiler Reize, aber wohl nicht um eine besondere, vom Tast- und Drucksinn unterscheidbare Sinnesempfindung handelt. Dabei sehen wir ausdrücklich von den dabei stets entstehenden Tönen, den gleichzeitigen Hörreizen ab. Wir haben uns aber daran gewöhnt, bei dem Ausdruck „Vibrationen“ nur, oder doch in erster Linie an die tastbaren periodischen Schwingungen fester Körper zu denken, obgleich diese Vibrationen sich der Luft mehr oder weniger stark mitteilen und auch als gewöhnliche Luftschwingungen an unser Ohr tönen. Stimmgabeln übertragen ihre Vibrationen allerdings, wenigstens bei den tiefen und mittleren Tönen nur in sehr geringem Grade auf die Luft, obgleich ihre Vibrationen sehr gute taktile Reize abgeben. Sie sind also zum Teil besser zu tasten, als zu hören. Es gibt aber eine Anzahl von Körpern, welche ihre Vibrationen der Luft leicht mitteilen und deren Schwingungen demnach gleichzeitig gut zu hören und gut zu tasten sind, z. B. Bretter von Nadelhölzern, ganz besonders gut das Tannenholz. Entstehen andererseits die periodischen Luftschwingungen primär, so können sie ihrerseits feste Körper von geeigneter Substanz zum Mitschwingen veranlassen und zwar nicht etwa nur bei dem Eigentone des betreffenden Körpers (freie Resonanz), sondern auch bei allen übrigen Tönen (erzwungene Resonanz). Bei freier Resonanz, die auf einen oder nur wenige Töne beschränkt ist, handelt es sich um einen Resonator, wo aber erzwungene Resonanz verhältnismässig leicht und bei sämtlichen Tönen erzeugt werden kann, um Resonanzkörper. „Resonatoren“ und „Resonanzkörper“ sind demnach scharf voneinander zu trennende Begriffe. Es ist nun ein bekanntes Gesetz, dass die Schwingungen bei ihrem Uebergang von einem Medium in das andere, also vom festen Körper auf Luft und umgekehrt, eine grosse Abschwächung erleiden. Leicht werden die Wände von Hohlräumen, in denen primäre Luftschwingungen entstehen, zum Vibrieren gebracht, besonders, wenn diese Wände aus festem Material bestehen; weniger gut dagegen, wenn die Wandungen aus weichem Stoffe sind. Man könnte derartige Vibrationen als sekundäre bezeichnen gegenüber den primären Vibrationen, wie sie z. B. bei den Stimmgabelzinken entstehen. Für unsere Betrachtungen sind sie von grösster Bedeutung, insofern als sie bei unserer Stimmerzeugung an verschiedenen Stellen der Körperwandungen mehr oder weniger stark auftreten und durch die tastende Hand festgestellt und hinsichtlich ihrer Stärke mit einander verglichen werden können. Doch wollen wir auf diese „sekundären“ Vibrationen erst später eingehen.

Untersuchen wir zunächst, wie die von Menschen primär erzeugten schnellen und periodischen Aufeinanderfolgen von Erschütterungen entstehen, in welchen Grenzen sie hervorgebracht und unter welchen Umständen sie Vibrationen genannt werden können.

Wenn wir versuchen, so schnell und so oft als möglich, ein und dieselbe Bewegung auszuführen, z. B. die Hand in möglichst schneller Folge zu öffnen und zu schliessen oder die ausgestreckte schnell hintereinander abwechselnd in Pronation und Supination zu bringen (Diadokokinesis), so sind wir überrascht, wie gering die in der Sekunde ausführbare Zahl der gewollten Bewegungen ist. Selbst die von der geübten Artikulationsmuskulatur hervorgebrachte Silbenfolge im Sprechen beträgt für die Sekunde höchstens fünf.

Bei der durch die Hand des Arztes früher viel häufiger als jetzt (da jetzt die Instrumente dazu benutzt werden) ausgeübte Erschütterungsmassage wurden durch straffe Spannung der Agonisten und Antagonisten des Armes und der Hand Stossfolgen erzeugt und als eine Art Vibration angesehen. Dabei entsteht allerdings eine Art von Zittern, das aus 6- bis 8mal in der Sekunde eintretenden kleinen Bewegungen besteht. Man kann diese Bewegungen nicht als rein willkürlich erfolgend ansehen, auch ist es mehr ein unregelmässiges Zittern als eine periodische Vibration. Daher entspricht auch die Zahl der Stösse der Zahl der Bewegungen, die bei dem sogenannten willkürlichen Zittern erreicht wird, es sind 6 höchstens 8 in der Sekunde.

Ebenso ist die höchste Zahl der in der Sekunde erzeugbaren gleichen Bewegungen der Artikulationsmuskulatur nur klein. Zur Prüfung nimmt man die gleiche Bewegung, z. B. die Silbenfolge dadadadada usw., welche so schnell wie möglich gesagt werden muss. Bei dieser Bemühung ist die Periodizität der Bewegung besonders im Beginn des Versuches recht gut; die Silben folgen einander in genügend gleichen Zeitabständen, um wenigstens die eine Bedingung des Begriffes „Vibration“ zu erfüllen. Aber schon wenn man den Versuch macht, bemerkt man die Schwerfälligkeit und Langsamkeit, welche das schnellste Werkzeug unserer Artikulationsmuskulatur, die Zunge, die doch ganz und gar aus Muskeln besteht, aus Muskeln förmlich gewebt ist, bei ihrer willkürlichen Aktion zeigt, wenn man jene Bewegungsfolge mit der Schnelligkeit einer wirklichen Vibration vergleicht. Sowie man mit den Artikulationssilben abwechselt, z. B. statt „dadadadada“ die Folge „badabadabadabada“ usw. spricht, so geht die Silbenbildung erheblich schneller vor sich. Das ist leicht erklärlich. Während der Aussprache von — ba — ruht die Zunge und hat Zeit, sich auf die folgende Bewegung bei — da — einzustellen, andererseits ruht die Lippenmuskulatur während der Aussprache des — da —. Die Folge „dadadadada“ kann also unmöglich so schnell vor sich gehen, wie die Folge „badabadabada“ (vgl. Fig. 6—9).

Die Bewegungen der Zunge bei dadadadada habe ich als Beispiel besonders deshalb gewählt, weil an dieser Stelle des Lautbildungswerkzeuges

ein Laut mit ganz ähnlicher Bewegung hervorgebracht wird, aber nicht durch willkürliche Muskelaktionen, sondern durch weit schnellere, aber unwillkürlich erfolgende periodische Schwingungen der Zungenspitze, d. h. durch wirkliche Vibration. Bei dadadadada, wenn man dies auch noch so schnell hervorbringt, wird kein Mensch von Schwingungen oder Vibrationen der Zungenspitze reden, wohl aber bei der Aussprache des Zungen-R, des sogenannten dramatischen R. Bei dem Zungen-R macht die Zunge jedoch nicht etwa gewollte Bewegungen, sondern sie verhält sich bei dem Lautbildungsvorgange mehr passiv, leistet sogar eine Art Widerstand: Bei den Schwingungen bewegt sie sich nicht aus sich selbst, sondern sie wird bewegt. Es klingt seltsam, wenn man bei der Aussprache eines Lautes wie R behauptet, dass die Zungenspitze sich passiv verhalte. Natürlich nicht völlig passiv in bezug auf den ganzen Erzeugungsvorgang. Vor Beginn des R verändert sich ihr Muskeltonus und ihre Lage, ihre Stellung. Mit Beginn der R-Vibration, des Hörbarwerdens des Lautes, tritt jedoch ein anderer Vorgang, der eigentliche Laut-Bewegungsvorgang in die Erscheinung. Die durch die Lageveränderung der Zunge, welche sich dem gegenüberstehenden Alveolarfortsatz des Oberkiefers nähert, entstehende Enge wird durch den andrängenden tönenden Luftstrom erweitert, die Zunge weggedrängt. Die Zungenspitze nimmt jedoch die vorhergehende Stellung vermöge ihrer durch den verstärkten Muskeltonus erlangten Elastizität wieder ein, sie schnell zurück, um gleich von neuem fortgedrängt zu werden. So wird sie in Schwingungen versetzt. Der tönende Luftstrom ist demnach bei dem Bewegungsvorgange das eigentlich aktive auslösende Moment, die *prima causa movens*. Der Wechsel von Erweiterung und Verengung an dieser Stelle erfolgt hinreichend schnell, um ihn als Vibration anzusprechen. Je nach der Stärke des anblasenden tönenden Luftstromes und der jeweiligen Elastizität verschieden schnell, aber bei gleichem Verhalten der beiden Kräfte stets periodisch, kann er 30mal und öfters in der Sekunde gemacht werden.

So wie hier die Zungenspitze durch ihre Lage und ihre Elastizität wirkt, die man als ruhende Widerstandskraft der bewegenden tätigen Kraft des Luftstromes gegenübersetzen kann und welche für den aktiven Luftstrom gleichsam das Objekt seiner Betätigung darstellt, so ist es auch am Velum resp. an der Uvula bei Bildung des Gaumen-R bzw. des Zäpfchen-R der Fall. In gleicher Weise wirken die beiden Lippen bei dem „Brummlippchen“ der Kinder und dem sogenannten Kutscher-R. Erweiterung und Verengung der drei Artikulationsengen an ihren schwingenden Rändern durch den tönenden Luftstrom erzeugen bei der Stimme selbst periodische Interferenzen, Schwebungserscheinungen, aber nicht etwa, wie früher angenommen wurde, völlige Unterbrechung des Tones. Man vergleiche hierzu die Abbildungen im III. Teil, auf der in der phonographischen Glyphe die periodische Dämpfung der Stimme bei der R-Bildung deutlich zu verfolgen, ihre Zahl wie ihre Periodizität leicht festzustellen ist.

Der tönende Luftstrom hat naturgemäss nur wenig Kraft, daher ist die Zahl der Vibrationen, die an den betreffenden Stellen erzeugt werden, nur gering. Nimmt man den tonlosen Luftstrom statt dessen, so ist sie bei genügender Pressung der Lippen schon erheblich grösser, steigert man beide Kräfte, welche man auf die elastischen und fest aufeinander festgedrückten Lippen mit tonlosem Strom kräftig anbläst, so erzeugt man auch hier einen wirklichen Ton. Durch die Steigerung der Zahl, ein Vorgang, der bekanntlich beim Trompetenblasen durch die ausgezeichneten Darlegungen und Untersuchungen von Musehold festgestellt wurde und der, wie bekannt, vollkommen dem Bewegungsvorgange der Stimmlippen bei der Stimmbildung gleicht.

Kehren wir noch einmal zum R zurück, so ist die Zahl seiner Vibrationen oder periodischen Schwebungen, wie man auch sagen kann, bereits eine ziemlich grosse in der Sekunde. Sie schwankt zwischen 30 und 40, die Ausrechnungen sind bei den Figuren angebracht. Die willkürliche Hervorbringung periodischer Stossfolgen aber geht, wie wir sahen, kaum über 8—10 in der Sekunde heraus. Auch dies ist aus der phonographischen Aufnahme zu ersehen. Selbst ein ausgezeichnetes schnelles Sprechen ist demnach nur ein relativ langsamer Vorgang, da es im wesentlichen ein aktiver Vorgang ist. Unter anderen entsteht der Triller im wesentlichen durch willkürliche Muskelaktionen verschiedener Art, auf die wir aber hier nicht näher eingehen können. Ich darf wohl darauf aufmerksam machen, dass der in der Kurve abgebildete Triller von einer Sängerin stammt, die durch ihre aussergewöhnlich langen Triller berühmt ist; sie trillert tatsächlich „wie eine Lerche“, und man ist immer von neuem erstaunt, dass sie über eine Ausatmung verfügt, die ergiebig genug ist, um einen so langen Triller zu erzeugen.

Ueberall, wo wir in der Sekunde über 12—14 periodische Erschütterungen finden, sprechen wir von Vibration. Dies ist also auch die Grenze für die Vibrationsempfindung.

Die für unsere Untersuchung und Aufgabe zunächst wesentlichsten, vom Menschen selbst erzeugten Vibrationen sind diejenigen, welche durch seine Stimme an verschiedenen Körperteilen entstehen. Sie sind vergleichbar den Erschütterungen, welche die tönende, schwingende Luft eines Resonanzraumes in der ihn umschliessenden Wandung hervorruft, die bekanntlich so energisch werden können, dass z. B. ein an der Aussenseite hängendes Kügelchen fortgeschleudert wird.

Während die Vibrationen der Zungenspitze bei der R-Erzeugung primäre sind, sind die bei der Stimmbildung entstehenden Erschütterungen ausser denen der Stimmlippen selbst offenbar sekundärer Natur.

Ueber die Vibrationen an Kopf und Hals bei Vokalbildungen hat mein Assistent E. Hopmann auf meine Veranlassung zuerst eingehende Untersuchungen angestellt, deren Resultate hier kurz angeführt seien:

I. Die durch gesungene Vokale an Kopf und Hals auftretenden Vibrationen sind verschieden leicht bzw. schwer tast- und nachweisbar.

1. Die verschiedenen Vokale veranlassen verschieden tastbare Vibrationen. Von allen am wenigsten deutlich sind die Vibrationen beim A, mehr weniger deutlich bei O und E. Deutlich bei U und J. Bei O und E ist die Deutlichkeit der Vibration schwankend, je nachdem sie in der Klangfarbe mehr dem A oder dem U, bzw. dem J genähert werden. In ersterem Falle werden die Vibrationen weniger deutlich, in letzterem deutlicher.

2. Die Tastbarkeit der Vibration ist bei den einzelnen Individuen verschieden. Wenn man eine Reihe von Individuen mit unausgebildeten Stimmen durchprüft, so findet man solche, bei denen die Vibrationen sehr leicht tastbar sind, auch ohne dass die Tonangabe von Natur aus eine besonders starke wäre. Selbst wenn sie mit schwacher Stimme einen Ton angeben, sind trotzdem die Vibrationen deutlich. Dies tritt besonders bei A hervor, bei dem sonst nur schwache Vibrationen auftreten. Ob diese Erscheinung lediglich vom anatomischen Bau des Schädels, im besonderen der Hirnkapsel, oder auch des ganzen Stimm- und Artikulationsorgans abhängt, muss noch näher festgestellt werden.

II. Die Stellen stärkerer Vibrationen am Hirn- und Gesichtsschädel.

1. Am Hirnschädel ist auf dem Schädeldache ein Bezirk stärkerer Vibrationen, dessen Lage im grossen und ganzen durch die Tubera frontalia und parietalia bestimmt wird. Innerhalb dieser 4 Punkte oder wenig über dieselben hinausreichend liegt der Vibrationsbezirk wie eine Kalotte auf dem Schädeldache, oder sitzt ihm in Form eines Ovals auf, dessen schmaler Teil nach vorn, dessen breiter Teil nach hinten gelegen ist. In diesem Bezirk sind die Vibrationen am leichtesten tastbar an der Stelle, an der die Sagittalnaht auf die Koronarnaht stösst. Dieses ergibt sich aus folgender Beobachtung:

Lässt man J oder U, die bei mässiger Stärke das ganze Schädeldach vibrieren machen, ganz piano angeben, so beschränken sich die tastbaren Vibrationen auf genannte kleine Stelle, mit anderen Worten: je deutlicher die Vibrationen tastbar sind, desto grösser dehnt sich der Bezirk, indem sie nachweisbar sind, über das Schädeldach aus, je undeutlicher ihre Tastbarkeit ist, desto mehr zieht sich der von ihnen eingenommene Bezirk auf die Mitte des Schädeldaches zusammen.

Ganz ohne Einschränkung darf dieser Satz allerdings nicht aufgestellt werden. Die Ausdehnung des tastbaren Vibrationsbezirkes geht nämlich nur bis zu einer für jeden Vokal und jedes Individuum bestimmten Maximalgrenze, darüber hinaus dehnt sich der Vibrationsbezirk bei A nur den mittelsten Teil aus. Bei Männerköpfen mit einem durchschnittlichen Umfange von 55,9 cm Durchmesser habe ich gefunden durchschnittlich für den:

	J-Bezirk	U-Bezirk	A-Bezirk
gr. Längsdurchmesser .	19,4 cm	20,3 cm	12,1 cm
„ Breitendurchmesser	16 „	17,6 „	12,2 „

2. Die Vibrationsgefühle im Gesicht, die bei stärkeren Vibrationen ineinander und in die Vibrationsgebiete des Halses übergehen, liegen a) über den Kiefergelenken, b) über den Wangen, c) über der Nase, auch ohne dass der sie veranlassende Vokal nasaliert wäre. Da das Wangen- bzw. Gesichtsvibrationsgebiet bei U und J (sowie bei O und E, soweit sie sich dem U bzw. dem J nähern) in das des Halses übergeht, bemerkt man, dass dieses sich wie ein Kragen rings um den Hals erstreckt.

Die Vibrationen sind in diesen Gebieten verschieden tastbar; in der Kehlkopfgegend beispielsweise sind sie bekanntermassen sehr stark tastbar, dagegen über dem Sterno-kleido-mastoideus und den seitlichen Halsmuskeln schwach. Näheres über die Ausdehnung der Gesichtsvibrationen bei den Vokalen A, U, J sei noch angegeben:

A ist im Gesicht ebenso, wie auf dem Scheitel öfters beim Vibrieren nachzuweisen. Am ehesten ist es über dem Kiefergelenke tastbar in einer Ausdehnung, die durch eine Fingerbeere zu bedecken ist. An der Wange kann man Vibrationen tasten, soweit sie den freien Raum zwischen den beiden voneinander entfernten Kiefern bedeckt. Dieser Vibrationsbezirk reicht beim A nicht ganz bis zum Rande des geöffneten Mundes. Ueber der Nase sind beim A nur Vibrationen zu tasten bei Individuen, bei denen sie überhaupt leicht wahrnehmbar sind, dann bei ausgebildeten Stimmen und schliesslich, wenn der Vokal nasalisiert wird. Der Vibrationsbezirk liegt dann über dem Nasenbein und erstreckt sich abwärts bis über die Naht, in der die knöcherne mit der knorpeligen Nase zusammenstösst.

Der Wangenvibrationsbezirk ist bei A von dem des Halses getrennt. Letzterer bleibt mit seiner oberen Grenze vom Kinn und horizontalen Unterkieferast, vom Processus mastoideus und der Linea nuchae inf. 1—2 cm entfernt. Unterhalb dieser Linie sind an allen Halsgegenden die Vibrationen mehr oder minder stark zu fühlen.

U: Das ganze vorgeschobene Atrium oris, das nur durch eine kleine runde Oeffnung den Schall austreten lässt, befindet sich in fühlbaren Vibrationen. Von der Oberlippe setzt sich die Linie, die den Gesichtsvibrationsbezirk nach oben begrenzt, zum Jochbein fort und folgt im ganzen der Jochbogenlinie bis zum Tragus. Vor diesem ist über dem Kiefergelenk wieder ein Punkt starker Vibration. Hinter dem Ansatz der Ohrmuschel fängt die Grenzlinie auf dem Processus mastoideus wieder an und läuft im ganzen dem Ansätze der Nackenmuskulatur am Schädel folgend zur Protuber. occip. ext. Nach unten geht dieses Vibrationsgebiet in das des Halses über. Ueber Unterkiefer und überall da, wo beim A vibrationsfreie Zonen sind, sind beim U Vibrationen zu fühlen.

Die Begrenzungslinien des Vibrationsbezirkes bei J sind annähernd die gleichen, wie bei U, nur das Atrium oris ist wenig oder gar nicht an den Vibrationen beteiligt. Der Vibrationsbezirk über der Nase ist bei U und J nur bei einer Anzahl von Individuen tastbar. In einzelnen Fällen steht er mit dem Bezirke über der Wange durch eine schmale Brücke tastbarer Vibrationen in Verbindung.

Die Vibrationsbezirke bei O und E sind ebenso wie die auf dem Schädel-dache bald mehr denen von U und J, bald mehr den von A sich nähernd, je nach der Färbung dieser Vokale.

Bezüglich der Vibrationsbezirke des Thorax verweise ich auf die Feststellungen von H. Stern.

Es bliebe nun nach der Prüfung der mehr oder weniger guten Tastbarkeit noch die Feststellung übrig, ob die Zahl der an der Körperwand entstehenden Vibrationen mit der Schwingungszahl des Stimmtons übereinstimmt. Es wäre recht wohl denkbar, dass dies gar nicht der Fall ist.

Dazu möchte ich hier auf ähnliche Erscheinungen an anderen Lebewesen, vor allen bei den Insekten hinweisen, da das Verhältnis zwischen der Höhe ihres Summtons und der Zahl der Vibrationen des ganzen Körpers oder einiger Teile desselben insofern eine einfachere Untersuchung

zulässt als beim Menschen, weil auf dem stimmerzeugenden Organ kein Ansatzrohr sitzt und die Summstimme, da sie keinen Hohlraum zum Eigenklang lockt, gleichsam nur Höhe und Stärke, aber keinen Klang hat.

Auch sonst, wo wir in der Natur bei den Lebewesen irgend eine Art von Vibration, ein Summen, ein Sausen, ein Brummen, wie die mannigfachsten Geräuschercheinungen und Töne, Summtöne z. B. bei den Insekten, finden, werden sie meistens dadurch hervorgebracht, dass durch Luftbewegung ein Oeffnen und Schliessen einer Enge eintritt, die von elastischen Rändern begrenzt wird.

Die Bienen haben zwanzig Stigmen an den beiden Seiten des Körpers; sie entsprechen in ihrem Bau so sehr dem menschlichen Kehlkopfe, dass der erste Anblick jeden Mediziner, der sich nur wenig mit Zoologie beschäftigt hat, in das höchste Erstaunen versetzt.

Die Flügelbewegung ist schnell, wenn auch nicht so geschwind, wie Marey angibt. Marey's Zahlen sind um das Doppelte zu hoch in unsere Schriften übergegangen, weil übersehen wurde, dass Marey, wie alle Franzosen, die halben Vibrationen als ganze zählte. Man braucht nur die Stimmgabellinie seiner Kurven anzusehen, um dies sofort zu erkennen.

Wie sehr nun Flügelschlagzahl und Höhe des Stigmentons mit Wesen und Wirkung der harmonischen Vibration im Zusammenhang stehen, zeigen folgende Aeusserungen bekannter Zoologen:

Kolbe schreibt:

„Die Vibrationen der Flügel, welche wir in nächster Nähe beobachten können, wenn wir ein Insekt an den Flügeln der einen Körperseite zwischen den Fingern halten und die zitternd schwingende Bewegung der Flügel der anderen Körperseite betrachten. Diese Vibrationen sind die Wirkung der Muskeltätigkeit. Wenn wir einer lebenden grossen Wasserjungfer, etwa einer Aeschna, die Körperhaut des Brustkastens an einer Seite abnehmen, so sehen wir die dicken direkten Muskelbündel. Diese Muskeln sind in vibrierender Bewegung, solange die Flügel vibrieren, und ohne Bewegung, sobald sich die Flügel in der Ruhelage befinden“.

„Es ist aber vielleicht nicht ausgeschlossen, dass die auf irgend eine Weise, z. B. durch Töne erzeugten Schwingungswellen der Luft die Bewegung der Flügel beeinflussen können. Hierauf bezieht sich eine Beobachtung, über welche Baron von Osten-Sacken folgendes mitteilt: „Wenn man mitten in einer von Mücken gebildeten Wolke sich befindet und in der Nähe irgend ein musikalisches Instrument spielen hört, so wird man jedesmal, wenn die Note a¹ ertönt, sein Gesicht von vielen Mücken zugleich berührt fühlen. Es ist, als ob bei dieser Note eine Zuckung den ganzen Schwarm durchbebe. Diese Beobachtung teilte mir ein amerikanischer Naturforscher mit. Ich bin zwar nicht in dem Falle gewesen, dieselbe zu wiederholen, allein es scheint mir leicht erklärlich, dass die Schwingungswellen der Luft auf die schwingende Bewegung der Flügel reagieren können. In diesem Falle wäre es auch nicht unwahrscheinlich, dass bei verschiedenen Mückenarten andere Töne notwendig sein werden,

um dieselbe Wirkung hervorzubringen, da der Flügelschlag einer jeden Art wohl ein anderer ist.“

Zander schreibt in seinem Buche „Der Bau der Biene“, Stuttgart 1911, darüber folgendes:

„Beim Durchströmen der Luft durch die Stigmen entstehen nach Landois die Laute, welche die Biene ausser den durch die Flügelschwingungen erzeugten Tönen zuweilen von sich gibt. Ihre Tonhöhe soll zwischen a_2 und c_3 schwanken. Die Stimme der Königin ist stärker als die der Arbeitsbienen. Sie lässt dieselbe namentlich dann hören, wenn ein Schwarm in Aussicht steht. Durch Lautäusserungen, welche der Imker als „Tüten“ und „Quacken“ bezeichnet, sollen die alte und die noch in ihrer Zelle gefangene junge Königin gewissermassen Rücksprache halten. Diese Laute werden nach Landois mit den Stigmen hervorgebracht. Die Haut des äusseren Stigmenrandes setzt sich, wie ich erwähnte, nach innen fort und schneidet sehr scharfrandig ab. Diese Ränder bilden die Stimmbänder, die bei einer italienischen Bienenkönigin 0,067 mm Breite und etwa 0,55 mm Länge haben. Indem sie beim Durchstreichen der Luft in Schwingungen versetzt werden, entsteht der Ton. Seine wechselnde Höhe erklärt Landois aus der verschiedenen Grösse der Stigmen. Die grösseren Bruststigmen sollen tiefere, die kleineren Hinterleibsstigmen höhere Töne hervorrufen. Merkwürdig ist die Angabe, dass die Hinterleibsstigmen nur so lange zur Erzeugung der Stimme gebraucht werden können, als sie mit der Brust in Zusammenhang stehen. Dagegen sollen die Bruststigmen noch sehr laut erschallen, wenn auch alle äusseren Bewegungsorgane nebst Kopf und Hinterleib weggesehritten werden.“

Hier in den Stigmen entsteht demnach hauptsächlich das Summen, nicht wie man gewöhnlich glaubt, durch die Flügelbewegungen. Schneidet man einer Biene die Flügel ab, so bleibt der starke Summton noch wie vor bestehen. Der Flügelton ist erheblich tiefer und meist nur schwach hörbar. Diese Erkenntnis verdanken wir dem Zoologen Landois. (Ton- und Stimmapparat der Insekten. Zeitschr. f. wissensch. Zoologie 1867.)

Man kann diese Angaben von Landois ohne Mühe nachprüfen und wird sie bestätigt finden. Der Grund, weshalb ich diese Tatsachen hier kurz anführe, ist folgender:

Was Kolbe oben bemerkte, dass möglicherweise die Luftschwingungen der Insektentöne die Flugbewegungen beeinflussen könnten, hat sich zwar bei meinen Versuchen nicht ergeben und war auch von vornherein unwahrscheinlich. Aber die Schwingungen der Stimmlippen in den zwanzig Stigmen der Biene machen den ganzen Chitinpanzer des Insekts erzittern, und erzeugen einen überaus kräftigen Stimmfremitus, dessen Zahl der Höhe des Summtones genau entspricht. Dieser Stimmfremitus steht nun mit der Zahl der Flugbewegungen des Insekts in harmonischem Verhältnis, meist Verhältnis von 2:1. Die Flügelbewegung lässt sich graphisch ohne Mühe registrieren und auszählen und mit dem Summton entweder durchs Ohr oder durch phono-

graphische Registrierung vergleichen. Es ist merkwürdig, dass der gelehrte Zoologe Landois zwar den Stigmenton vom Flügelton genau getrennt hat, das harmonische Zahlenverhältnis aber nicht beachtete. Die Flügel werden also zum Fluge zwar muskulär gespannt und eingestellt, auch während des Fluges in andere Stellung gebracht, die Flugbewegungen selbst aber sind beim Insekt ohne Zweifel rein elastische Schwingungen, die demnach unwillkürlich erfolgen. Denn willkürlich, d. h. durch entsprechende Muskelkontraktionen kann kein Lebewesen eine so hohe Schwingungszahl erzielen.

Stigmenton und Flügelbewegungen stehen daher in innigster, fester körperlicher Verbindung. Die Vermittlung der Stigmenvibrationen durch Luftschwingungen wäre zwar an sich möglich, aber höchst unpraktisch und schon wegen des Mediumwechsels mit so hohem Energieverlust verbunden, dass auf die Flügel kaum etwas gelangen würde. Auch ist die mechanische Kraft der Luftschwingungen den gewaltigen Erschütterungen des festen Chitinpanzers gegenüber unendlich schwach.

Meine Versuche machte ich an Bienen, die ich in reichlicher Zahl stets von Herrn Dr. Küstenmacher, einem der hervorragendsten Forscher auf dem Gebiete des Bienenstudiums erhielt; für seine Freundlichkeit danke ich hier ihm ganz besonders. Das Ergebnis war also:

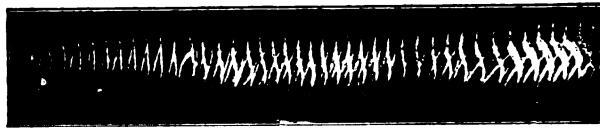
Das Fliegen der Bienen ist das Resultat dieser harmonischen Vibrationen. Das ist fast bei allen Insekten ebenso. Ich selbst habe *Vespa*, *Tipula* u. a. m. untersucht. Die Notwendigkeit des Zusammenhanges springt aber umsomehr in die Augen, wenn man die Tatsache feststellt, dass alle diese Insekten nur mit Stimme fliegen, und zwar mit ihrer Stigmenstimme, welche den Flügelton wesentlich übertönt. Auch wenn das Insekt sitzend summt, geraten die Flügel stets in Mitvibrationen.

Wenn Kolbe meint, dass man unterscheiden solle zwischen dem Richtungsapparat und der Bewegungsfunktion, so ist das gewiss zutreffend; aber wenn man die Bewegungsfunktion, d. h. die das Fliegen erst ermöglichenden Flügelschwingungen als aktive, d. h. unmittelbar willkürlich durch eine entsprechende Zahl von Muskelkontraktionen erzeugt ansieht, so kann das nur bei der geringen Zahl der Flügelbewegungen geschehen.

Ob der Muskeltetanus auch bei Insektenmuskeln schon bei 15 Bewegungen in der Sekunde eintritt, habe ich in der Literatur nicht ermitteln können. Die Zahl mag aber für diese winzigen Muskeln selbst doppelt so hoch als beim Menschen sein, so sind die Flugbewegungszahlen bei Bienen, Wespen usw. doch bei weitem höher. Nach Marey macht die Fliege deren 330, die Hummel 240, die Biene 190, die Wespe 110 in der Sekunde. Meine Zahlen sind kleiner, ungefähr halb so hoch; den Grund für den Widerspruch habe ich oben schon erwähnt. Bei der Biene fand ich 120—150 Flügelschläge, bei *Tipula* 250—300; der ungeheure Abstand dieser Zahlen gegenüber willkürlich erzeugbaren periodischen Bewegungsfolgen ist offensichtlich.

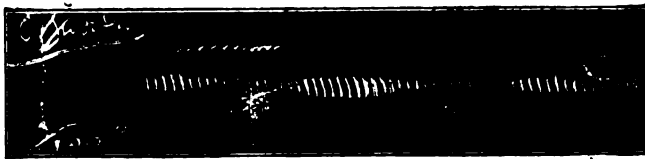
Es gibt unter den Insekten auch solche, welche tatsächlich eine muskulär erzeugbare Zahl von Bewegungen der Flügel ausführen: die Libellen und die Schmetterlinge. Diese Insekten fliegen ohne Stimme. Dass der Schmetterling sehr langsame Flügelbewegungen macht, davon kann man sich zur schönen Sommerszeit an jedem Kohlweissling leicht überzeugen. Die Schläge folgen so langsam nacheinander, dass sie mit dem Auge verfolgt werden können; übrigens schwebt er fast öfter als er mit den Flügeln

Figur 1.



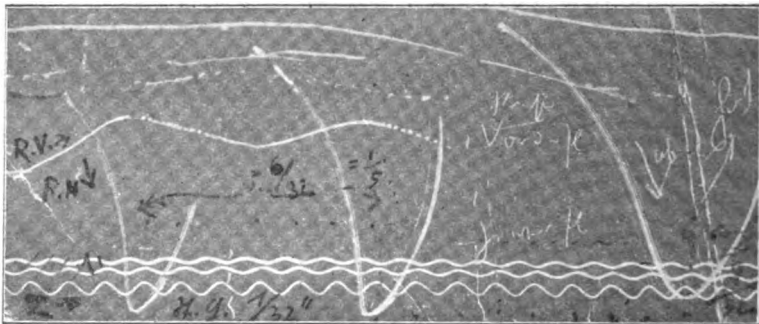
Stimme und Flug der Biene.

Figur 2.



Stimme und Flügelschlag der „grossen“ Mücke (*Tipula gigantea* = Schnake).

Figur 3.



R.V. = rechter Vorderflügel, R.H. = rechter Hinterflügel, Zeit = $\frac{1}{32}$ Sekunde.

Flug der grossen Libelle (*Aeschna grandis*).

schlägt. Die Libelle schlägt meist nur 5—6, allerhöchstens 8mal in der Sekunde mit den Flügeln. Es stehen also im Fluge die Libellen und die Schmetterlinge von den übrigen Insekten in einem weiten Abstände und dem Fluge der Vögel viel näher. Der Flug der meisten Insekten ist ein „Vibrationsflug“, nur bei Libellen und Schmetterlingen ist er ein „Schlagflug“ oder „Gleitflug“, wie bei den Vögeln.

Diese Untersuchungen an Insekten habe ich so eingehend geschildert, weil sie zeigen, welche erstaunliche Wirkungen harmonische Vibrationen, selbst wenn sie sekundär sind, hervorrufen können. Die Flügelvibrationen sind schon deshalb ganz besonders energisch, sodass sie der Propellerkraft gleichen, weil sie in unmittelbarem körperlichen Zusammenhange mit den primären Vibrationen der Stigmen stehen, also das Medium nicht wechseln. Luftschwingungen — wie Kolbe es sich vorstellt — könnten unmöglich Vibrationen an festen Körpern erzeugen, deren Kraftwirkung denen der Luftschwingungen selbst so unendlich überlegen ist. Wenn aber 20 Stigmen den ganzen Chitinpanzer zum Vibrieren bringen, kann in den dem Körper gegenüber so leichten, aber doch festen und elastischen Flügeln unschwer eine Vibration hervorgerufen werden, deren Bewegung genügt um den Flug zu ermöglichen. Die Zahl dieser sekundären Vibrationen wird zwar wegen der grossen Flügelfläche der Schwingungszahl des Stigmentones nicht gleich sein, sie wird die Hälfte, ein Drittel oder ein Viertel davon betragen, jedenfalls muss sie aus physikalischen Gründen zu der primären Vibrationszahl harmonisch sein. Es müssten sonst Schwebungsstöße entstehen, die eine periodische Flügelbewegung unmöglich machen würden.

Die Luftschwingungen sind an und für sich sehr schwach gegenüber den Vibrationen des Insektenpanzers. Tönende Luftschwingungen bringen auch auf unserer Körperoberfläche keinen merklichen Eindruck hervor, sie werden von uns nicht getastet sondern nur gehört. Ganz anders ist das, sowie sie auf einen ebenfalls tönenden Körper treffen, der entweder harmonisch mit ihnen schwingt oder in einer Schwingungszahl dicht daneben, so dass Schwebungsstöße entstehen. Diese Schwebungsstöße können so kräftig werden, dass sie tatsächlich mit dem Getaste wahrgenommen werden.

In welcher Weise ich Versuche angestellt habe, darauf werden wir später eingehen. Ich habe sie schon vor langem in einer Sitzung der Laryngologischen Gesellschaft zu Berlin gezeigt.

Wenn nun auch für das Fliegen von einer merklich fördernden Einwirkung tönender Luftschwingungen auf die Flügelschwingungen keine Rede sein kann, so ist an und für sich ein Zusammentreffen beider natürlich vorhanden. Aber die oben von Herrn von Osten-Sacken gegebene, und von Kolbe angenommene Erklärung des seltsamen Phänomens ist unrichtig. Dass bei Ertönen des Tones, die Mücken plötzlich auf dem Gesicht des Barons sitzen würden, ist nicht aus dem Gleichton sondern im Gegenteil daraus zu erklären, dass dieser Ton gerade nicht ganz der Flügelschlagzahl entsprach, ihr aber nahe lag, sodass die störenden starken Vibrationsstöße entstanden, welche den Mückenschwarm zur Unterbrechung des Fluges zwangen. Ein Zusammenhang zwischen der Tonhöhe und Flügelschlagzahl ist also vorhanden, aber ein ganz anderer, als der angegebene. Gleichgestimmtes kann niemals stören — wohl aber ein Misston, gerade die Unstimmigkeit, die Disharmonie des Tones, der hier Schwebungsstöße hervorrief, hemmt den harmonischen Vibrations-

flug der Mücke und nötigt sie, sich schleunigst irgend wohin zu setzen. Und dazu nahmen sie die nächstgelegene Stelle, das Gesicht des Herrn Barons. Welch eine verschiedene Kraftwirkung des kleinen schwachen Tones! aber es ist keine von ihm unmittelbar erzeugte Kraft. Die Kraftwirkung entstammt den sekundären Schwebungsstößen, die Luftschwingungen selbst sind dazu ganz ausser stande.

Den interessanten Versuch an Mücken habe ich selbst nicht nachprüfen können. Er bedarf der Nachprüfung aber kaum, denn ganz vor kurzem erzählt mir Herr Henneberg von einer älteren Literaturangabe, dass jemand durch Anstreichen einer Geigensaite einen Mückenschwarm zum Niedersetzen zwang. Es wäre ein neues sommerliches Vergnügen diese Plagegeister zu vernichten, geradezu verdienstvoll aber wäre es, auf diese Weise der Anopheles und anderen gefährlichen Insekten der Tropen so zum Tanze aufzuspielen. Denn bei den einzelnen Insekten für die immer gleichbleibende Tonhöhe des Summens, auf die schon Landois aufmerksam machte, den kritischen Misston zu finden, ist leicht. Könnten sich diese Insekten dem abweichenden Ton durch Veränderung der Flügelelastizität entziehen, sich ihm also harmonisch anpassen, so würde die Wirkung ausbleiben. Diese Fähigkeit haben sie aber nicht, oder nur in äusserst beschränktem Masse.

Bevor wir zu meinen unabhängig davon angestellten Versuchen übergehen, die ich in analoger Weise an der menschlichen Stimmlippenbewegung anstellte, müssen wir uns darüber klar werden, wie wir uns unseren eigenen endogenen, mit der Stimme einhergehenden körperlichen Vibrationen gegenüber verhalten, unter welchen Umständen wir uns derselben bewusst werden, welchen Einfluss die anatomischen Verhältnisse des Körpers dabei haben u. a. m. Tonschwankungen und Störungen der Stimmbildung, welche durch ektogene Vibrationen hervorgerufen werden können, erklären sich dann unschwer.

III. Die Wahrnehmung der „endogenen“ Vibrationen durch Gehör und Getast.

Der Spiegel zeigt unserem Gesicht die eigene Persönlichkeit, gibt uns also die Möglichkeit des Vergleichs der Kontrolle unserer Bewegung, Haltung usw. Das Wort Spiegel hängt mit *spectare* (σπέκτεω) spähen zusammen, bedeutet also ein Werkzeug, das ausschliesslich für das Gesicht bestimmt ist. Man sollte wirklich nun meinen, dass man bei dem täglichen Gebrauch des Spiegels die eigene wertvolle Person zur Genüge kennt, um sie auch im Bild, z. B. der Photographie stets sofort wieder zu erkennen. Das ist aber, wie leicht erklärlich, nur mit unserer Vorderansicht der Fall. Wie wir von der Seite oder gar von hinten aussehen, davon haben wir keine Ahnung, während alle anderen uns sofort auch in Seit- und Rückansicht erkennen.

Immerhin haben wir im Spiegel ein gutes Kontrollwerkzeug für das Gesicht, das wir so häufig benutzen, dass wir wenigstens über die Aehn-

lichkeit unseres Photogramms mit dem Urteil unserer Mitmenschen übereinzustimmen pflegen. Dass selbst dies nicht ganz der Fall zu sein braucht, liegt daran, dass unser uns wohlbekanntes Spiegelbild mit der Photographie und unserem den Mitmenschen gebotenen Anblicke nicht genau gleich ist, weil links mit rechts im Spiegel vertauscht ist. Das Spiegelbild ist demnach in der Tat kein wirklich getreues Abbild unserer Person; immerhin ist es recht objektiv; die anderen Menschen kennen uns anders. Physikalisch wäre das Echo dem Spiegel in Parallele zu stellen; die Echos sind aber nicht für den täglichen Gebrauch vorhanden, und die totale Reflexion erscheint noch flüchtiger als die primäre Schallwelle. Zur Vergleichsprüfung der Stimme fehlt die Zeit. Würden wir aber selbst einen geeigneten Hörspiegel für unsere eigene Stimme benutzen — dieser steht uns in der Tat zur Verfügung — so ist es auch hier und noch in höherem Grade zweifelhaft, ob wir überhaupt genau dasselbe wieder zu hören bekommen können, was wir bei der Erzeugung unserer Stimme selbst hören. Im Spiegel sind beide Bilder, wenn auch richtungsverkehrt, wenigstens sonst gleich, wie wir bei einer „Selbstbetrachtung“ feststellen. Wenn wir aber unsere Stimme selbst wahrnehmen, so ist einmal die Schallquelle uns selbst ganz unverhältnismässig näher als den Mitmenschen; wir hören unsere Stimme viel lauter. Wir hören sie aber ausserdem noch auf mehr Wegen als die anderen: wir hören sie von innen aus der Höhle des Ansatzraumes, hören sie durch die Knochenleitung, besser gesagt, durch die Wandleitung der oberen Luftwege, hören sie endlich auch noch auf dem Wege, auf welchen sich das Hören der anderen beschränkt, von aussen her. Demnach ist nicht nur die Stärke, sondern auch der Klang der eigenen Stimme für uns ganz anders als für die übrigen Menschen. Wir können eben selbst die objektive Wiedergabe unserer eigenen Stimme als solche nicht erkennen; erkennen können wir nur, was wir kennen. Phonographiert man die eigene Stimme öfters, so lernt man allmählich auch, sie objektiver zu hören. Erst dann ist man einigermaßen in der Lage, die Leistungen der Phonographie gerecht zu beurteilen, wenn gleich die Probe mit der eigenen Stimme stets bedenklich und unzuverlässig bleiben muss. Wie ausgezeichnet die Phonogramme jetzt gemacht werden können, dafür erlebte ich vor kurzem einen schlagenden Beweis. Ich nahm die Sprache einer schwerhörigen Dame auf, um ihr die charakteristischen Fehler des musikalischen Akzentes vorzuführen. Als sie ihr Phonogramm hörte, rief sie aus: „Wie seltsam, es klingt genau, als ob meine Schwester spräche. Jetzt begreife ich erst, warum wir am Telephon immer verwechselt werden.“ Sie besass also in der Sprache der Schwester ein Abbild dessen, wie die übrige Menschheit ihre eigene Stimme und Sprache wahrnahm, was sie bis dahin natürlich nicht wissen konnte.

Jeder von uns hat demnach ein ganz persönliches Hörbild von dem Klange seiner Stimme, ein Hörbild, das kein anderer kennt. Im allgemeinen pflegen wir kaum bewusst darauf zu achten, wie das Selbstgesprochene klingt. Wer darauf doch acht gibt, spricht gewöhnlich geziert,

affektiert und maniert. Einige Berufe verführen manchmal dazu, auch in der Verkehrssprache die übertrieben scharfe Artikulation, das Pathos des Schauspielers, den salbungsvollen Ton des Predigers beizubehalten. Es sind nicht gerade die besten Vertreter ihres Standes. Daher bereiten Sänger und Sängerinnen, die in der eigenen Tonproduktion sichtlich entzückt schwelgen, der übrigen Menschheit oft einen erheblich geringeren Genuss als sich selbst; sie hören's eben anders.

Für alle diese wäre das Phonogramm ein ebenso dienlicher „Tonspiegel“, wie für diejenigen, welche hässliche Stimm- und Sprachfehler haben, von denen sie tatsächlich öfters nichts wissen und welche sie, wenn ein Mitmensch sie in aller Unschuld darauf aufmerksam macht, entrüstet ableugnen. Die Selbstwahrnehmung ist eben sehr mangelhaft und eine auch nur einigermassen annähernde Selbsterkenntnis bliebe für uns alle ein frommer Wunsch, wenn wir nur auf die eigenen Erkenntnismittel beschränkt wären.

Wir besitzen jedoch, wie ich schon betonte, einen vortrefflichen „Hörspiegel“, der diesen Mangel an Erkenntnis ausgleichen kann. Er wird nur noch nicht genügend benutzt.

Ein guter Phonograph gibt die akustischen Erscheinungen so gut, objektiv und deutlich wieder, dass sogar das aufgenommene Flüstern weit durch das Zimmer hörbar ist. Man sollte sich daran gewöhnen, Phonogramme viel häufiger aufzunehmen. Welche Bedeutung die Phonogramme als klinische Lehrmittel haben, darauf habe ich schon vor längerer Zeit hingewiesen.

Aber die phonographischen Aufnahmen von Stimm- und Sprachstörungen sind keine neue Verwendungsart des Phonographen. Ihr Beginn liegt mehr als 25 Jahre zurück. Meine Arbeit, „über die Verwendung des Phonographen in der Sprachheilkunde“ erschien vor 26 Jahren, 1892, im Februarheft der Monatsschrift für Sprachheilkunde, und ich habe dort ausführlich besprochen, in welcher Beziehung Aufnahmen von Stimm- und Sprachstörungen für den Arzt von Wert sein können. Ferner verweise ich auf den kleinen Aufsatz von Calzia in dem Führer durch die Ausstellung, die bei Gelegenheit des III. Internationalen Kongresses für Laryngologie und Rhinologie von mir eingerichtet worden war. Er stellte dort die Literatur über die Anwendung des Phonographen bei Stimm- und Sprachaufnahmen zusammen.

Es erübrigt sich deshalb eine Wiederholung an dieser Stelle. Nur ein Umstand muss kurz besprochen werden, der das früher Gesagte ergänzt.

Zweifellos wird man eine grosse Anzahl von Fehlern der Stimme und Sprache durch den Phonographen in recht charakteristischer Weise zur Wiedergabe bringen.

Dies günstige Urteil wird aber nur von dem objektiven Beurteiler gefällt, niemals von demjenigen, dessen Stimme oder Sprache aufgenommen wurde, von dem „Phonographierten“. Die Wiedergabe kann gar nicht, wie vorher nachgewiesen wurde, als richtig erkannt werden. Es bedarf daher

beim Phonographieren einiger Vorsicht. Mehrfach haben berühmte Sänger und ausgezeichnete Redner mir erklärt, sie könnten nicht sagen, dass die Wiedergabe ihrer eigenen Stimme und Sprache auch nur einigermaßen ähnlich sei. Viele haben sofort die Befürchtung ausgesprochen, die weitere Verbreitung ihrer phonographischen Platte könne ihrem Rufe schaden. Ein Sänger verlangte einmal, ich solle die aufgenommene Walze sofort zerbrechen und ich konnte ihn nur mit Mühe von der Zerstörung abhalten. Ähnliche Empfindungen entstehen oft genug bei den Stimm- und Sprachgestörten, wenn ihnen ihre eigene Stimm- und Sprachaufnahme vorgeführt wird.

Zwar fehlt dem Phonographen der lebendige Odem, der Hauch, die strömende Luft, die doch immer beim Sprechen vorhanden ist, sonst aber gibt er das Aufgenommene mit so grosser Treue wieder, dass man ihn wohl als „Spiegel der Sprache“ bezeichnen darf.

Auch gute Apparate sind billig; man kann z. B. den kleinen „Plantor“-Apparat, mit dem wir besonders viel gearbeitet haben (ich komme später auf ihn zurück), für ca. 50 Mark kaufen und ihn auf jedes gewöhnliche Grammophon aufmontieren. Man hat dann einen Aufnahme- und Wiedergabe-Apparat, der auf Platten schreibt, die man leicht aufbewahren kann. Die Wiedergabe ist ausgezeichnet, obgleich jede Platte nur 25 Pfennig kostet.

In der Praxis wird dieser billige Registrierapparat völlig genügen. Er zeichnet feinere Kurven als das beste Kymographion und seine Kurven sind stets wieder hörbar zu machen. Sie sind übrigens auch ohne weiteres auszumessen und wissenschaftlich zu verwerten, wie wir später sehen werden.

Der kleine Apparat schreibt, da die Platten mit sehr weichem Ceresin überzogen sind, nur in Tiefschrift, also nicht so wie die Schrift der Grammophonplatten (Flachschrift). Die Weichheit des Materials hat gerade für unsere Zwecke grosse Vorteile; dadurch ist es nämlich möglich, die allerstärksten Töne ebenso gut aufzunehmen und wiederzugeben, wie die allerschwächsten, bis zum Flüstern herunter.

Bei dem viel härteren Material der Aufnahme-Wachsplatten, die zur Herstellung der gewöhnlichen Grammophonplatten nötig sind, bewirken sehr laute Stimmtöne, Schreie usw., wenn die Aufnahmekapsel so eingestellt ist, dass zugleich auch ganz leise Stimme phonographiert werden soll, stets Klirren. Das kommt bei der weichen Wachsplatte überhaupt nicht vor, tritt überhaupt bei Tiefschrift seltener auf als bei Flachschrift.

Damit die oberste Schicht zum Schreiben möglichst glatt und weich sei, habe ich die Plantorplatten kurz vor der Aufnahme tiefdunkel rot mit Alkannin gefärbt. Der Farbstoff wird in Terpentin gelöst, bei rotierender Platte mit breitem Pinsel aufgestrichen und darauf rasch mit absolutem Alkohol überfahren, um die Farbschicht schnell zu trocknen. In wenigen Minuten ist sie so trocken, dass die Aufnahme gemacht werden kann. Diese Phonogramme tönen noch erheblich weicher als die auf unvorbereiteter Platte. Man hört weder bei der Aufnahme noch bei der Wiedergabe

das Reibegeräusch, was selbst bei den besten Grammophonplatten stets vorhanden ist, sondern nur ein sanftes Blasen. Die Einschreibung ist sehr glatt und tief und die eingeschriebenen Rillen, die „Glyphen“, heben sich glänzend hell von dem tiefen Dunkelrot der Plattenfärbung ab. Für die Photographie der Glyphen ist dies ein grosser Vorteil, wie die Abbildungen weiter unten zeigen.

Da die stärksten Rufe ebenso gut wiedergegeben werden, wie das leise Flüstern, so habe ich die Plantor-Aufnahmen schon seit längerer Zeit mit guten Ergebnissen zu Hörübungen benutzt. Man kann ebensogut, wenn man das Tasten der Vibration einüben will, auch diese Uebung an ihnen vornehmen.

So viel über die Selbstwahrnehmung unserer Stimme durch das Gehör. — Wie steht es nun mit der Selbstwahrnehmung der von unserer Stimme erzeugten „endogenen“ Vibrationen des Körpers durch dieses Getast?

Wenn wir unsere Stimme hören, so empfinden wir natürlich auch gleichzeitig Stimmfremitus an den schon erwähnten Vibrationsstellen durch das Getast; aber beim Sprechen kommt uns diese Vibrationsempfindung nicht zum Bewusstsein. Erst wenn wir z. B. auf den Lippenaum genau achten, bemerken wir beim Summen des m das sehr deutliche Zittern des Berührungssaumes; erst wenn wir auf die Brustwand genau achten — mit aufgelegter Handfläche, aber auch ohne diese Unterstützung — bemerken wir die Vibration.

Für gewöhnlich kommt uns der selbst erzeugte Fremitus überhaupt nicht zum Bewusstsein.

Es ist hier so wie mit allen Gewohnheitsreizen. Sie klopfen zwar an die Tür des Bewusstseins, aber diese wird ihnen nicht aufgetan, und sie dürfen nicht über die Schwelle. Das uns gewohnte, unbemerkt bleibende Ticken der Uhr bemerken wir sogar erst, wenn es verschwindet, die Uhr plötzlich stehen bleibt. Unsern gewohnten Anzug empfinden wir nicht als Druckreiz. Der neue Anzug ist uns selbst, wenn er wie angegossen sitzt, anfangs stets unbequem, weil er ungewohnte und daher zum Bewusstsein kommende Druckreize erzeugt.

Da die gewohnte Kleidung keinen Druckreiz mehr zum Bewusstsein bringt, so wird jede kleine Aenderung der obersten Schicht, die von aussen her bewirkt wird, wie die Berührung der Haut selbst empfunden. Die Berührungsempfindung wird also gleichsam zur Oberfläche der Kleidung projiziert. Schon aus diesem Grunde brauchen vibrierende Instrumente durchaus nicht auf die Haut gesetzt zu werden, was in der Applikationsstelle am Abdomen stimmkranker Damen misslich wäre. Gerade diese Stelle wähle ich für Patienten sehr oft aus Gründen, auf die ich gleich eingehen werde.

Der nackte Wilde, welcher zum ersten Male Kleider trägt, empfindet die ungewohnte Berührung der Kleidung sehr stark. Er empfindet sie noch

so stark, dass die Berührungsempfindung der unteren Kleiderfläche sein Bewusstsein völlig ausfüllt und die von der Oberfläche der Kleider hinzukommenden Stösse von anderen Gegenständen, Personen usw. gar nicht von ihm wahrgenommen werden können, sie bleiben unbemerkt. Karl von den Steinen erzählt in seinem schönen Buche von den „Naturvölkern Zentralbrasiens“, dass die Leute, welche übergelukkig waren über das Geschenk eines Anzuges, nachher mit ihren Kleidern überall hängen blieben und anstieszen, so dass sie nach ganz kurzer Zeit nach einem kleinen Gange durch den Wald nur noch mit den Fetzen der ehemaligen Pracht einherstolzten.

Dieser psychologischen Tatsachen muss man sich erinnern, wenn man das Verhältnis zwischen endogenen und ektogenen Vibrationen klar erkennen will. Unsere selbst erzeugten Vibrationen sind Gewohnheitsreize und bleiben deshalb für gewöhnlich unbewusst. Trotzdem wirken sie aber auch in dieser scheinbar unbedeutenden Stellung ganz ausserordentlich stark auf die mit ihnen im Zusammenhang stehenden Vorgänge und Verhältnisse ein.

Dass der Stimmfremitus bei tiefer Stimmlage besser zu tasten ist, als bei hoher, ist bekannt und schon eingangs hervorgehoben. Er entsteht also mit voller Kraft nur bei tiefen Tönen und dies ist zweifellos mit den Brustorganen, besonders vielleicht mit der Weite und der Länge der Trachea und der Bronchien in Zusammenhang zu bringen. Es ist auch sehr wahrscheinlich, dass von ihnen aus die stärksten Vibrationen auf die Brustwand fortgeleitet werden. So wäre es auch eine naheliegende Aufgabe, den Zusammenhang zwischen ihrer Grösse und Weite und der Stärke der Vibrationen experimentell nachzuprüfen.

Die verschiedenen Längen und Weiten der Trachea sind in Vierordt's Tabellen angegeben, aber damit ist nicht viel anzufangen. Denn diese Hohlräume, die wie Resonatoren wirken, und ein ziemlich gleichmässiges Volumen haben, sind auf der hinteren Seite völlig weichwandig; man müsste sie in bezug auf ihre Stärke auf diejenigen Töne prüfen, bei denen die Vibration am stärksten auftritt. Das lässt sich freilich machen, indem man eine Skala von oben herab singen lässt und nun aufpasst, bei welchen tieferen Tönen eine stärkere Vibrationsempfindung der tastenden Hand entsteht. Offensichtlich besteht auch ein Zusammenhang mit der persönlichen Stimmlage; der Bassist ist meist von kräftigem, grossem Körperbau und hat meist auch eine ungewöhnlich grosse Brustweite, der Tenor ist meistens dagegen mehr zierlich und mittelstark gebaut. Bei den Frauen ist es ebenso, die Altistin und die Sopranistin zeigen ebenso dementsprechende körperliche Verhältnisse. Systematische Röntgenuntersuchungen der Trachea und der Bronchien müssen demnach besonders bei Sängern und Sängerinnen angestellt werden; sie sind dort noch nicht gemacht worden, würden aber meiner Ueberzeugung nach das Gesagte bestätigen, vielleicht auch wesentliche Erweiterungen bringen können.

Freilich zeigt auch das Stimmorgan selbst beim Laryngoskopieren oft eine der Stimmlage der Sängerin oder des Sängers entsprechende Grösse, aber durchaus nicht immer. Es ist wohl allgemein bekannt, dass man oft genug beim Laryngoskopieren hervorragender Sopranistinnen erstaunt ist, Stimmlippen zu finden, deren Grösse und Breite sie eigentlich für Altlage bestimmt haben müssten. Ebenso kommen derartige Befunde bei den übrigen Stimmlagen vor.

Die durchschnittliche Lage unserer Sprechstimme ist ebenfalls durch die Resonanz und Vibration der Brustorgane bedingt. Das erkennt man schon bei der Mutation, und zwar bei derjenigen Art derselben, bei der das Umklappen aus tiefstem Bass in den höchsten Sopran sich bemerkbar macht. Hier handelt es sich meistens um Knaben, deren Brustorgane in dieser Zeit stark gewachsen sind, und bei denen nun ein Widerstreit zwischen der altgewohnten Stimmlage und der Grösse der Trachea, Bronchien usw., kurz der dem Körperbau entsprechenden Stimmlage stärker hervortritt.

Dass die stärkste Brustvibration sich tatsächlich in der unteren Grenze der normalen Sprechstimmlage, also beim Manne bei A zeigt, bei der Frau eine Oktave höher, davon kann man sich sehr leicht überzeugen, indem man auch wie vorher bei der Bestimmung der Stimmlage von Sängern die Skala des Tonumfanges von oben herunter singen lässt und dabei die tastende Hand auf die Brust des zu Untersuchenden legt. Die Vibrationen werden in der Höhe der Sprechstimmlage auffallend kräftiger, unterhalb derselben nehmen sie ab, fast noch rascher als nach oben.

Dass die Grösse der Brustorgane und die Stärke ihrer Vibrationen, auch im Zusammenhange mit der Instrumentalmusik stehen kann, ist wohl den Künstlern wie den Theoretikern bisher nicht bekannt, wenigstens habe ich darüber in der Literatur nichts finden können. Dass aber tatsächlich die Brustresonanz des Künstlers auf den Klang des Instrumentes einwirkt, zeigt eine einfache Probe mit der Geige. Man nehme die Geige in der gewöhnlichen Haltung unter den Hals und streiche eine Saite kräftig an, hebe sie dann von dort ab. Sofort ändert sich die Stärke des Tones und damit auch die der Vibration des Resonanzbodens der Geige. Schon bei der ersten Entwicklung des Instrumentes scheint dies unbewusst berücksichtigt zu sein, denn im Völkermuseum hier in Berlin ist eins der ältesten Saiteninstrumente, das der betreffende Künstler an die Brust drückte, wenn er spielte. Der instrumentelle Resonanzraum ist ein halber Kürbis.

Curt Sachs schreibt dazu in seinem Handbuch „Die Musikinstrumente Indiens und Indonesiens“: „Das Museum zeigt ein paar kambojanische Stücke (sadiu) mit einer Drahtsaite und langem, hinterständigem Wirbel und eins aus Lao (pia) mit schon vier Drahtsaiten und gekreuzten Wirbeln. Der Spieler hält die Stange mit der linken Hand schräg vor den Körper, so dass das Oberende mit dem Wirbel der linken Schulter, das Unterende dem rechten Knie nahekommt; die Kürbishälfte wird gegen die Brust gedrückt, so dass der Spieler selbst noch als Resonator mitwirkt.“

Alle diese Resonanzen, also zum Teil doch recht starke Vibrationen unseres Körpers, bleiben den meisten Menschen ihr ganzes Leben hindurch unbewusst. Erst wenn ihre Aufmerksamkeit besonders auf diese „Gewohnheitsreize“ gelenkt sind, kommen sie zum Bewusstsein. Dass sie sonst unbemerkt bleiben, ist aber ein wahres Glück. Wenigstens kann ich es mir nicht als sehr angenehm vorstellen, wenn ich bei jedem Ton, den ich spreche, meinen ganzen Körper erzittern fühlen würde, und zwar vom Kopf bis zu den Füßen; man kann sich leicht davon überzeugen, dass der Stimmfremitus bis herunter zur Patella zu tasten ist, ebenso wie man ohne weiteres feststellen kann, dass man die auf die Patella aufgesetzte tönende Stimmgabel nicht nur vibrieren fühlt, sondern sie sogar durch die ganze lange Knochenleitung hört.

IV. Die Erzeugung und Uebertragung ektogener physikalischer Vibrationen.

Die Instrumente, mit denen die bei der Stimmbehandlung benötigten „ektogenen“ Vibrationen gewöhnlich erzeugt werden sind hinreichend bekannt. Eine ausführliche Beschreibung an dieser Stelle ist unnötig. Nur auf einige Punkte möchte ich auch hier wiederholt aufmerksam machen.

Das uns nächstliegende Instrument zur Erzeugung von tastbaren Vibrationen ist die Stimmgabel. Meines Wissens hat Maljutin sie zuerst bei der Stimmbehandlung benutzt. Seine erste Arbeit ist in diesem Archiv erschienen.

Maljutin beobachtete, dass wir, wenn wir eine bestimmte Note singen wollen, den Ton leichter treffen, wenn wir eine Stimmgabel in entsprechender Tonhöhe in der Hand halten. Die einfache Erklärung dafür ergibt sich aus den bisherigen Auseinandersetzungen.

Ferner berichtet er: „Bis dahin klanglose Stimmen nahmen mit der Stimmgabel den Klang einer Kopf- oder Bruststimme an, je nach der Höhe des Tones und erhielten sogar einen metallischen Klang“. Bei dieser Gelegenheit wird der erste Fall der Heilung einer Aphonie hysterica durch Anwendung der Stimmgabel beschrieben.

Später teilte er drei Fälle geheilter völliger Aphonie mit Hilfe von Stimmgabeln mit. In seiner Arbeit im Archiv für Laryng. S. 450, 1898 heisst es: „Bei dieser Heilmethode muss man eine grosse Bedeutung der mechanischen Einwirkung der Vibration der Stimmgabeln, einer aktiv-passiven Gymnastik der Stimmbänder zuschreiben“. Anfangs stellte er die der Normalhöhe der Stimme entsprechende Stimmgabel auf den Kopf oder den Schildknorpel, später aber hauptsächlich auf den Brustkasten. Auch nahm er Stimmgabeln um 1 bis 2 Oktaven unter der normalen Stimme.

Von den im 3. Falle beschriebenen Mädchen erzählt Maljutin: „Ihre Empfindungen beschreibt sie wie die übrigen Kranken: sie fühle, dass es sich in ihrem Kehlkopf ohne ihren Willen bewege. Die Empfindung dieses Tones in der Kehle war für sie so ungewöhnlich, dass dieselbe jedesmal Lachen hervorrief.

Zuletzt hat Maljutin statt der einfachen Stimmgabel die H. Gutzmann'sche kontinuierliche Tonreihe von elektrisch betriebenen Stimmgabeln benutzt, weil sie tatsächlich allen Anforderungen genügt.

Die durch den Schlauch übertragenen Schwingungen meiner elektrisch betriebenen Stimmgabeln kommen allerdings nur sehr leise an die Eintrittsstelle, besonders, wenn man sie seitlich neben dem Kehlkopf, wie das meist üblich ist, ansetzt. Es ist dies wohl die schwächste Art unmittelbarer Vibrationsübertragung. Die Vibrationsempfindungen an sich sind etwas gering. Da sie aber stets zugleich mit den Stimmvibrationen auftreten, so werden sie nicht nur durch diese verstärkt (unter Umständen allerdings auch vermindert), sondern es tritt bei kleinen Differenzen beider eine andere Erscheinung auf, welche die Grundlage der harmonischen Vibrationsbehandlung bildet und auf die wir weiter unten noch näher eingehen werden: Die Vibrationsschwebungen. Diese stossartigen Vibrationsschwebungen (*battements*) sind auch hier stark und lenken den Stimmtton, der zuerst mehr oder weniger abweicht, bald in die rechte Tonhöhe und erhalten ihn darin. Den objektiven Nachweis dafür bringe ich im letzten Teil dieser Arbeit. Für die Praxis des Laryngologen wird meistens die Anwendung der gewöhnlichen Stimmgabel mit Laufgewichten ausreichen. Die tieferen Stimmgabeln, die eine grössere Amplitude haben, können auch bei weiblichen Stimmen in der tiefen Oktave benutzt werden. Es wird daher die König'sche Stimmgabel mit Laufgewichten, die von A bis a reicht, d. h. von 108 bis 216 Schwingungen umfasst, in allen Fällen der Praxis genügen.

Das am häufigsten gebrauchte Werkzeug zur Erzeugung von Vibrationen ist der starke Elektromotor des Multostaten mit biegsamer „Schlange“ und entsprechendem Vibrationsansatz. Die beträchtliche Stärke der durch Excenterdrehung hervorgebrachten Stösse lässt sich gewöhnlich in 5 Graden abstufen, ihre Zahl durch Rheostaten gleichfalls. Allerdings sind die Grenzen der Veränderung nicht gross, die Höchstzahl der Touren ist nicht mehr als 2400 in der Minute, d. h. nur 40 in der Sekunde. Harmonisch-gleichzahlige Vibration ist also unmöglich, wir müssen uns mit der ungleichzahligen harmonischen Stossfolge begnügen. Diese genügt auch völlig, muss aber bezüglich der Harmonie sorgfältig kontrolliert werden.

Man kann die Tourenzahl des Motors durch eine auf die Achse gesetzte Zahnradsirene leicht und sicher bestimmen. Die Kontrolle der Tourenzahl ist daher überaus einfach. Die von mir dazu auf das andere Ende der Motorachse gesetzten Sirenen sind Zahnradsirene und Lochsirene zu gleicher Zeit. Die an der Peripherie vorhandenen Zähne erzeugen, wenn man ein Kartenblatt daran hält, einen Ton von einer Schwingungszahl, die durch Multiplikation der vorhandenen Zähne mit der Tourenzahl bestimmt ist. Hat z. B. die Sirene 4 Zähne, und der erzeugte Ton hat 100 Schwingungen, ist also gleich A, was mit Stimpfpeife, Klavier oder Harmonium sofort festzustellen ist, so ist die Zahl der Stösse des Motors 100:4, d. h. 25 in der Sekunde. Für uns ist nur der an der Sirene hörbare Ton wichtig. Die Zahnradsirenen sind aber gleichzeitig auch Lochsirenen. Die Zahl der im konzentrischen Kreise mit kleinerem Radius ausgestanzten Löcher steht in ganzzahligem Verhältnis zu der Zahl der Zähne des äusseren Kreises. Nehmen wir 4 Zähne im äusseren Kreise an, sind dazu 3 Löcher in einem kleinen Kreise ausgestanzt, so würde das Verhältnis von 3:4, d. h. das Schwingungszahlen-Verhältnis des Grundtones zur Quart vorhanden sein. Gibt der Lochkreis den Ton c, so gibt bei derselben Umdrehungsgeschwindigkeit der Zahnkreis den Ton f. Gab vorher der äussere Kreis den Ton A, so würde die gegen die Lochreihe gehaltene Spitze des Kartenblattes oder auch der dagegen gleichmässig geblasene Luftstrom bei gleicher Motorgeschwindigkeit den tieferen Ton E gegeben haben. Da das Verhältnis 1:2 (Oktave) überflüssig ist, genügen 2 bis 3 Kontrollkreise der Sirene.

Wünscht man eine Kontroll sirene mit drei Kreisen, so sind die Verhältniszahlen 4:5:6 völlig hinreichend (bei 6 Zähnen an der Peripherie). Hat dann der innerste Kreis 4 Löcher, so besteht das Verhältnis 4:6 oder 2:3, d. h. die Quint. Gibt der innerste Kreis den Ton c, so erzeugt die äusserste Peripherie bei gleicher Geschwindigkeit den Ton g. Ebenso entspricht das Verhältnis 4:5 der grossen, 5:6 der kleinen Terz, 4:5:6 demnach den drei kleinen c, e, g ==, da wir das Verhältnis 4:6 haben, so ist auch das Verhältnis 6:4, und wenn wir für den innersten Kreis die Oktave, also 8, umsetzen 6:8, dann 3:4, d. h. zur Kontrolle die Quart vorhanden. Da ausserdem der Rheostat die Tourenzahl abändern kann, so ist zur Kontrolle bei der harmonischen Vibration die ganze Tonreihe vorhanden.

Die Kontrolle der Reizzahl durch Sirenen habe ich mehrfach ausführlich angegeben und verweise ferner auf meine Arbeit in Vogt's Handbuch. Die sonstige Anwendung durch Pelotten verschiedenster Formen ist wohl allgemein bekannt.

Es muss hier besonders hervorgehoben werden, dass sämtliche elektrisch betriebenen Apparate, besonders Motoren unregelmässig laufen. Bei der grossen Wichtigkeit, die der Vibrationszahl bei der harmonischen Vibration zufällt, muss man aufpassen, wenn diese Erscheinung sich stärker zeigt.

Ich betone nochmals, dass es unnötig ist, wesentlich stärkere Erschütterungen zu verwenden als sie ein Multostat liefert. Diese an der Ansatzstelle entstehenden Erschütterungen sind für jeden Fall genügend stark; sie sind so kräftig, dass das Ansetzen der vibrierenden Motorpelotte unmittelbar am Kehlkopf oder in nächster Nähe desselben, nicht selten mehr schädlich als nützlich wirkt, besonders wenn es sich, wie in sehr vielen Fällen, um Personen handelt, die sehr empfindlich, nervös und „reizbarer“ Natur sind. Die Motorvibrationen können deshalb statt einer Regulierung der Stimme bei unmittelbarer Ansetzung an den Kehlkopf oder zur Seite desselben bei diesem Kranken Reizzustände hervorrufen, welche sichtlich Verschlimmerung zur Folge haben. In den meisten Fällen ist es gerade überhaupt von Wichtigkeit, die Aufmerksamkeit des Kranken von seinem Kehlkopf abzulenken. Maljutin hat mit Recht die Stimmgabelvibration nicht auf den Kehlkopf, sondern auf die Brust gesetzt, ob aus diesen Gründen, ist aus seiner Arbeit nicht ersichtlich. Ich komme darauf noch zurück.

Lässt man die Zahnreihe der Sirene mit den Spitzen an einer Feder vorbeigleiten, welche an einer Brondgeest'schen Kapsel ruht, so werden die Stösse auf die Kapsel kräftig übertragen und von hier durch einen Schlauch zu einem kleinen, luftdicht auf die Haut aufgesetzten, oder auch mit Gummi überzogenen Trichter geführt, der über die Kleidung gesetzt werden kann. Diese von mir eingeführte Uebertragungsart erzeugt zwar kräftige Stösse, aber, bei der weit geringeren Kraft der Stossquelle, bei weitem nicht die starken des Motors. Sie wirken daher wesentlich milder.

Am wenigsten wird wohl an die nächstliegende Art der Erzeugung ektogener Vibrationen gedacht, an die Stimmvibrationen eines zweiten Menschen, z. B. des behandelnden Arztes. Wenn er die erforderliche Stimme gut vormachen kann, so hat er einen ausgezeichneten Vibrationsapparat, hat ihn stets bei sich und hat ihn kostenlos. Es kommt nur darauf an, wie er seine Stimmvibrationen, die auf den zu behandelnden Stimmkranken zu übertragen sind, an diesen heranbringt. Einen Weg habe ich schon oben erwähnt und kurz geschildert, den, welchen der Taubstummenlehrer benutzt, um bei seinen taubstummen Zöglingen Stimme zu erzeugen und

sie in Höhe, Stärke und Klang zu regeln: die tastende Hand. Man kann auch den ganzen Oberkörper an die Schulter des Patienten lehnen. Dass aber hier noch ein anderer Weg eingeschlagen werden kann, der gerade bei den Störungen der Stimme auffallende Wirkung erzielt, zeugen die folgenden Versuche.

Ein anderes Vibrationsinstrument wird jetzt zwar von einigen Aerzten, nachdem ich es zuerst auf das dringendste empfohlen hatte, mehr benutzt, aber immer noch nicht genügend: es ist das Harmonium.

Die Harmoniumvibrationen werden durch das Getast sehr leicht wahrgenommen, entweder durch die aufgelegte Hand, oder auch durch den Ellenbogen, den man aufstützt. Aber hier gibt es noch andere Wege der Vibrationsübertragung.

Bei den instrumentell erzeugten Vibrationen der Stimmgabel des Motors usw. werden die vibrierenden Teile mit der durch die Stimme des Patienten vibrierenden Körperoberfläche in unmittelbare Berührung gebracht. Die Vibrationen gehen auf diese Weise von festen Körpern auf einen zweiten festen Körper unmittelbar über, verlieren also wenig an Energie, da sie in dasselbe Medium kommen.

Dieser Uebergangsweg ist bisher ausschliesslich benutzt worden und kann auch bei den Motoren nicht anders sein.

Wenn aber das Instrument in einer Zahl vibriert, die der Zahl des Stimmtons gleich ist und daher einen gut hörbaren Ton, d. h. entsprechende Luftschwingungen erzeugt, so liegt es nahe, diese so erzeugten Luftschwingungen selbst als übertragenden Weg zu benutzen.

Wenn zwei Stimmgabeln in nahezu der gleichen Schwingungszahl gleichzeitig ertönen, so entstehen bekanntlich Schwebungen, deren Zahl gleich der Differenz der Schwingungszahlen ist. Sie treten demnach desto häufiger ein, je grösser der Unterschied der Tonhöhen beider Stimmgabeln ist, desto seltener, je mehr sich beide Tonhöhen einander nähern. Der Ausschlag der Schwebungen steht im umgekehrten Verhältnis zu ihrer Häufigkeit, bei sehr nahe aneinander liegenden Tönen ist die „Schwebungsweite“ sehr gross und umgekehrt.

Wie schon vor 12 Jahren sowie auch in dieser Arbeit habe ich auf die ausschlaggebende Bedeutung der Schwebungen bei der Einwirkung der harmonischen Vibration auf die Stimme hingewiesen. Wenn in der Luft Schwebungsstösse eintreten, so machen sie sich auch an den Vibrationsstellen der tönenden Körper tastbar, besonders wenn in ihnen mitschwingende Lufträume sind. Dann werden nicht nur die Wände sehr kräftig gestossen („battements“), sondern auch einzelne innere Teile.

Diese tastbaren Schwebungen will ich, wie schon früher, auch an dieser Stelle, um sie von der sonst stets mit dem Ausdruck „Schwebung“ bezeichneten hörbaren Schwebung zu unterscheiden, „Vibrationschwebungen“ nennen.

Da die Vibrationsschwebungen stets im unmittelbaren Zusammenhange mit den Luftschwebungen stehen, so kann es keinen Unterschied machen,

ob die gegenseitige Beeinflussung der zwei Töne primär durch Berührung der entsprechenden die Vibration gut fortleitenden Teile, Wände usw. oder sekundär durch Luftschwingungen hervorgebracht wird, welche erst ihrerseits Vibrationen des Tonkörpers erzeugen und zwar in diesem Falle Vibrations-schwebungen, die dort tastbar werden. Im ersten Falle entstehen die Vibrationsschwebungen durch Kontakt der in nahezu gleicher Häufigkeit schwingenden festen Körper; im letzteren dient die Luft als Vermittlung.

Man sollte von vornherein annehmen, dass die auf dem zweiten Wege erzeugten Schwebungen weit weniger von der Vibrationsempfindung wahrgenommen würden. Singen wir jedoch einen Ton von 132 Schwingungen, (also etwas höher als $c=128$), und lassen auf dem entfernt und isoliert aufgestellten Harmonium einen Ton von 128 Schwingungen anschlagen ($= c$), so entstehen deutlich 4 Schwebungen in der Sekunde. Die dabei nur durch Luftschwebungen vermittelten „Vibrationsschwebungen“ sind aber neben den hörbaren Luftschwebungen ganz deutlich, bei genauer Aufmerksamkeit überraschend deutlich tastbar. Achten wir nämlich auf den Kehlkopf, so bemerken wir, dass er im Tempo der Vibrationsschwebungen auf- und abhüpft, oder, besser gesagt, gestossen wird, denn er verhält sich hierbei passiv.

Wir bemerken aber ferner, dass wir die Tonabweichung von den Normaltönen des Harmoniums nur kurze Zeit machen können, die Vibrationsstösse zwingen uns geradezu in die Normaltonhöhe des Harmoniums hinein, und zwar tritt dieser Zwang mit desto stärkerer Kraft auf, je näher Normalton und nachgesummter Ton aneinander liegen, je weniger Schwingungen in der Sekunde entstehen. Denn mit der Annäherung gewinnen die Schwebungen, wie schon gesagt, an Amplitude und damit auch an Kraft. Wir pendeln anfangs um die Höhe des Normaltones bald nach oben bald nach unten, sind aber sehr schnell mit ihm „d'accord“ und mit diesem Moment hören die Schwebungen auf. Auf den Abbildungen der Phonographien ist das sehr schön zu sehen.

Der Versuch kann auch sogar mit einer abseits stehenden Stimmgabel, deren Ton doch erheblich schwächer als der des Harmoniums ist, mit gleichem Erfolg gemacht werden und die entstehenden Vibrationsschwebungen sind mit gleicher Deutlichkeit nachzuweisen.

Man könnte glauben, dass der Hauptfaktor bei dieser Korrektur das Gehör sei. Dem ist aber nicht so. Zwar spielt das Gehör bei dem Ausgleich der Schwebungen auch eine Rolle, besonders bei musikalischen Menschen, aber es ist durchaus nicht der überwiegende oder der alleinige Regulator. Am deutlichsten geht die überwiegende Bedeutung des Getastes gegenüber dem Gehör aus den zahlreichen Versuchen hervor, welche ich seit langer Zeit an wenig musikalischen oder gänzlich unmusikalischen und schliesslich an tauben Personen angestellt habe. Bei letzteren kommt das Gehör überhaupt nicht in Frage und doch tritt genau die gleiche Erscheinung ein.

Den Versuch an tauben Personen stellt man am besten so an, dass man sie ersucht, ein *m* lang zu summen und sich zu bemühen, gleichmässig die Stimme zu halten. Dies gelingt nach einigen Versuchen fast stets. Man sucht auf dem Harmonium — das auch hier entfernt steht — den am nächsten liegenden Ton auf und schlägt ihn an. Da die genau gleiche Tonhöhe wohl nur durch Zufall gesummt wird, entstehen immer die Schwebungen und sind deutlich tastbar, besonders wenn man die Aufmerksamkeit des Tauben oder Taubstummen auf die Gegend des Kehlkopfes lenkt. Er bemerkt sofort das Hüpfen. Auch Personen, die ich nicht besonders darauf aufmerksam machte, haben die Schwebungserscheinungen häufig ganz von selbst gefunden. Selbst die absolut tauben Menschen „pendeln“ demnach in die richtige Tonhöhe gezwungen hinein.

Sehr kräftig werden die Schwebungen, wenn man den Ton des Instrumentes tief anschlägt und ihn durch Anschlagen harmonischer Töne und Akkorde verstärkt. Statt des *m* nimmt man mit gleichem Erfolg *o*, *u*, *i*; also Laute, deren Klangraum mit der Aussenluft nicht durch eine zu grosse Oeffnung verbunden ist. Sie haben bekanntlich auch die stärksten Vibrationerscheinungen, daher treten bei ihnen auch die stärksten Vibrationschwebungen auf. Da auf diese Weise Unmusikalische und selbst Taubstumme, ohne mit der Instrumentalvibration in Kontakt zu stehen, die gleiche Tonhöhe innehalten können, so bringt man sie in der Tat zu einer Art Singen. Dass dieses durch unmittelbaren Kontakt erst recht geschieht, ist bereits im ersten Abschnitt des Aufsatzes mitgeteilt.

Die durch Akkordbegleitung stärker als bei Einzelbegleitung eintretende Einwirkung auf den harmonisch gesummen Ton ist unter Umständen erstaunlich gross. Besonders wird die Erleichterung der Stimmbildung von allen Stimmleidenden empfunden. Wenn ich stimm- oder sprachgestörte Patienten in tiefer, ruhiger und stets gleichbleibender Tonlage ihre Leseübungen machen lasse, so begleite ich ab und zu, besonders im Beginn der Uebungen, auf dem Harmonium in Akkorden. Es ist auffallend, wie z. B. krampfhaftige Stimmbildung durch die von der Luft übertragenen Akkorde ebenso günstig beeinflusst wird wie durch die unmittelbare Einwirkung der instrumentellen harmonischen Vibration. Dementsprechend wird auch auf gleiche Weise der allzuharte Stimmeinsatz, der Stimmknall (*coup de glotte*) weit leichter vermieden und der sachte oder sanfte Stimmeinsatz mühelos erlernt. Sowohl hierbei wie bei den Leseübungen pflegen übrigens die Patienten meist ganz von selbst ihr Erstaunen darüber auszudrücken, dass ihnen das Lesen auffallend leichter wird, wenn ich auf dem Harmonium begleite. Durch diese von mir in der Laryngologischen Gesellschaft zu Berlin vorggeführten Versuche werden jetzt auch in einfacher Weise manche Erscheinungen erklärt, deren Deutung bisher unsicher war. So war es z. B. A. Barth schon früher aufgefallen, dass Sprecher, welche ungefähr auf C-Dur gesprochen hatten, in die D-Dur-Tonart übergingen, wenn er D auf dem Harmonium anschlug.

Auch die Sprechintervalle, die musikalischen Akzente der Sprache,

können durch Akkorde beeinflusst werden und, wie mir scheint, noch leichter als durch den psychischen Einfluss der Situation, in welcher man reden muss. So berichtet Billroth, der bekanntlich nicht nur ein grosser Chirurg, sondern auch ein grosser Musiker war, ausdrücklich von sich, dass er im Umgange stets in D-Moll spräche, aber beim klinischen Vortrage in D-Dur.

Man versteht jetzt auch sehr leicht, dass Sänger und Sängerinnen sich zu weigern pflegen, in der Gesellschaft ohne Begleitung ein Lied vorzutragen. Nur ein ganz ungewöhnlich hervorragender Sänger dürfte hoffen, einzig und allein durch den Glanz seiner eigenen Stimme zu wirken; denn bei harmonischer Begleitung wird die Stimme nicht nur sicherer in der richtigen Tonhöhe festgehalten, sondern auch wesentlich in Stärke und Klang beeinflusst. Ganz ähnliche Wirkungen mehrerer Stimmen aufeinander kann man bei vielstimmigen Chören, aber auch bei dem einstimmigen Chorgesange der Soldaten bemerken. Die Stimme des einzelnen Kriegers klingt meist nicht gerade besonders schön, der einstimmige Chor dagegen vortrefflich.

Dass der a capella-Gesang auch für den besten Chorsänger seine Schwierigkeiten hat, ist bekannt. Selbst die einfachste Begleitung oder Mitwirkung eines eintönigen Instruments hält die Tonart, die sonst leicht verloren geht. Ganz richtig würde man wohl bei der richtigen Tonlage zum Schluss anlangen, wenn bei den Sängern eine genügend und gut verteilte Anzahl vorhanden wären, die über absolutes Tongehör verfügen.

Ich sagte schon, dass auch bei der ausgleichenden Wirkung durch die instrumentell erzeugte harmonische Vibration ein sehr grosser Teil, wenn nicht der grösste, auf dieser regulierenden, schwebungshindernden Einwirkung beruht. Bei den sehr kräftigen Stössen des Motors ist es vielleicht mehr die mechanische Gewalt. Aber fernerhin ist selbst diese im Verhältnis zur Luftübertragung doch brutale Einwirkung ein ganz mildes sanftes Mittel, wenn man sie mit den starken Tönen vergleicht.

Stimmgabel und Harmonium haben vor dem Motor als Quelle der ektogenen Vibrationen den grossen Vorteil, dass wir die beiden Vibrationen gleichzählig machen können, was bei den weit geringzähligeren Motorstössen unmöglich ist. Da die ektogene Vibration des Motors aber eine ganze Teilzahl aufweist, so entstehen auch hierbei Ton-Abweichungen des Patienten in seinem Stimmorgan, die regulierenden Schwebungen. Die Motorvibrationen zeigen dagegen keine Schwebungen. Bei zwei Stimmgabeln, deren eine nahezu in der höheren Oktave schwingt, entstehen nur bei letzterer Schwebungen, sie sind also nur bei der höheren Stimmgabel hörbar. Der Ton der tieferen Stimmgabel bleibt gleichmässig. Man kann daher bei Anwendung der Stimmgabel zu harmonischen Vibrationen wohl die um eine Oktave tiefere, nicht aber die um eine Oktave höhere Stimmgabel nehmen. Durch Versuch bei den zwei Stimmgabeln c1 und c2, deren eine man durch aufgeklebtes Wachsstückchen etwas verstimmt, können wir uns von dem Gesagten überzeugen und zwei Grundregeln der

Stimmbehandlung mittelst harmonischer Vibration aufstellen. Beide sagen eigentlich dasselbe, aber die erste enthält eine positive Vorschrift, ein Gebot, die zweite ein Verbot:

1. Die Zahl der ektogenen Vibrationen muss entweder derjenigen der endogenen Vibrationen gleich sein, oder einem harmonischen Unterton der letzteren entsprechen.

2. Ektogene Vibrationen von Obertönen des jeweiligen Stimmtones anzuwenden ist zwecklos.

Was in dem ersten Teil dieser Arbeit von endogenen bei der Erzeugung der Stimme entstehenden Wandvibrationen festgestellt wurde, zeigt uns auch diejenigen Stellen, an welche wir die ektogenen Vibrationen von Instrumenten am besten heranzubringen haben. Bei festen Wänden ist es leichter und in erheblich grösserer Ausdehnung möglich, die durch die Wandungen eingeschlossene schwingende Luft zu erschüttern, obgleich hierbei die Schwingungen erst das Medium wechseln müssen. Führen wir dagegen einen schwingenden festen Körper an eine weiche Körperwand, so übertragen sich die Vibrationen durch Kontakt zwar deutlich und pflanzen sich schnell weiter fort, sind aber doch in merkbarer Intensität nur an der Berührungsstelle der Körperwand vorhanden, von wo aus ihre Amplitude in der Wandfläche schnell abnimmt, so dass sie zu schwach sind, um auf die eingeschlossene schwingende Luft merklich zu wirken.

Die gegenüber der Luft wesentlich schnellere Fortleitung der Schwingungen in der festen Wand erzeugt rasch eine gleichmässige Mitschwingung des Luftraumes, selbst wenn er vorher nicht schwingt; in diesem Falle sind sie bei dem Wechsel des Mediums sehr abgeschwächt.

Gerade neben dem Kehlkopf an der Seite des Halses, wo nur Weichteile liegen, sind die endogenen Vibrationen sehr schwach, dort werden auch die Vibrationen von Instrumenten, die aussen angesetzt werden, nur schwach empfunden, und gehen in den darunter liegenden Ansatzraum kaum über. Auch werden sie in den weichen Teilen nicht nur nicht gut fortgeleitet, sondern zum grössten Teil vernichtet. Ähnliches findet auch bei anderen weichen Massen, z. B. bei Kautschuckschläuchen, wie wir sie beim Experimentieren zu benutzen pflegen (Warburg), statt. Nur wenn man die vibrierenden Instrumente unmittelbar auf die Kehlkopfknorpel setzt, tritt gute Uebertragung ein. Da es aber oft genug nicht ratsam ist, die Vibrationsübermittlung gerade am Kehlkopf vorzunehmen, so muss ein anderer Weg eingeschlagen werden.

Will man in der Nähe des Kehlkopfes an den Weichteilen zur Seite des Halses die Vibrationsübertragung vornehmen, obgleich sie als ungünstige Stellen anzusehen sind, so kann dies noch am besten geschehen, wenn man die berührende Vibrations-Fläche des Instrumentes möglichst gross macht und sie auf jenen Teil legt; auf diese Weise wird gleichsam die weiche in harte Wandung umgewandelt. Aus diesem Grunde

erleichtert und verstärkt es die Wirkung in ganz erstaunlichem Masse, wenn man die Vibrationen eines guten Resonanzkörpers, eines entsprechend geformten Tannenholtzbrettchens, benutzt. Um dies Brett in seiner ganzen Ausdehnung in Vibration zu bringen, genügt es z. B., eine gewöhnliche Stimmgabel anzuschlagen und sie darauf zu setzen. Es sind zwar sekundäre Vibrationen (die Stimmgabel erzeugt die primären), welche von dem an der Halsseite liegenden Brettchen erst auf den Körper übergehen. Sie sind aber doch kräftig genug, da im Brettchen durch die longitudinalen Schwingungen des Stimmgabelstieles kräftige transversale Schwingungen erzeugt werden.

Flüssigkeiten nehmen die Vibrationen fester Körper leicht auf, machen zwar selbst nicht Schwingungen, die gut tastbar sind, leiten aber im Gegensatz zu den weichen Wandungen der Hohlräume diese Schwingungen vortrefflich und sehr schnell weiter.

Da der Inhalt der gesamten Bauchhöhle als tropfbar flüssige Masse angesehen werden kann, so werden trotz der Weichheit der Bauchdecken doch die an sie gebrachten instrumentellen Vibrationen gut fortgeleitet.

Nun erfordert es die Stimmbehandlung meistens, die Abdominalatmung wesentlich zu bevorzugen. Beim weiblichen Geschlecht muss sie oft überhaupt erst systematisch eingeübt werden. Macht man Stimmübungen, bei welchen man mit harmonischer Vibration einwirken will und bei welchen die abdominale Atembewegung zugleich sorgfältig beachtet werden soll, so ist es sehr nützlich, das vibrierende Instrument am Abdomen anzusetzen. Die Fortleitung auf Brust- und Artikulationsräume geschieht von hier aus schnell und sehr gleichmässig. Man fühlt die gesamte äussere Bauchwand gleichmässig vibrierend, demnach muss auch das den Boden des Instrumentes bildende Zwerchfell die Vibration aufnehmen und wird sie leicht auf die oberen Lufträume übertragen können. Auch gehen sie ausserdem direkt durch Fortleitung, ferner indirekt von den Schwingungen der Lufträume aus auf die Wandungen dieser über. Natürlich können die an der Brust tastbaren Vibrationen, welche von einer auf die Bauchwand aufgesetzten Stimmgabel ausgehen, nur schwach sein. Immerhin sind sie stets deutlich tastbar.

Da nun sehr viele Stimmstörungen auf nervöser Basis erwachsen und deshalb die Ablenkung der Aufmerksamkeit vom Stimmorgan, wie oben schon erwähnt, oft genug ein unbedingt vorauszusetzendes Erfordernis für eine zweckentsprechende Behandlung sein wird, so ist es aus Rücksicht auf die psychische Beeinflussung in diesen Fällen geboten, eine vom Stimmorgan möglichst entfernte Applikationsstelle zu wählen.

Es sind daher wohlerrungene Gründe, die mich bei vielen Stimmstörungen, besonders aber bei denen des weiblichen Geschlechts, dazu geführt haben, die harmonische Vibration meistens von den Bauchdecken aus einwirken zu lassen. Die Erfahrungen bei den Behandlungen haben die Richtigkeit dieser Erwägungen bestätigt.

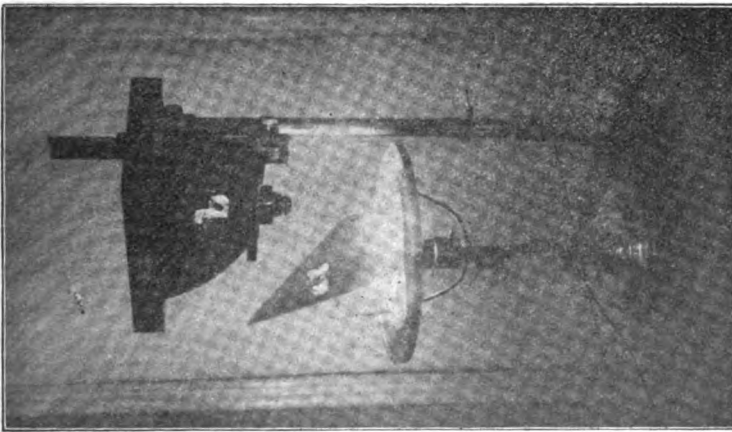
Die von aussen her durch kräftige Stimmgabel- und durch das Harmonium in der Körperwand erzeugten und weiter geleiteten Vibrationen sind gegenüber den endogen erzeugten verhältnismässig schwach; daraus folgt, dass die von der Körperwandung im umschlossenen Luftraum erzeugten Schwingungen noch schwächer sein werden. Man könnte daher meinen, dass die zu benutzenden instrumentellen Vibrationen recht kräftig gewählt werden müssten, um überhaupt eine nennenswerte Wirkung auszuüben. Für die Massagewirkung, bei der es sich nur um die ektogene Vibration handelt, ist das gewiss richtig, und es wäre zwecklos, Stimmgabel- oder Harmoniumvibrationen bei der Vibrationsmassage anwenden zu wollen. Da ist der Motor des Multostaten durchaus unentbehrlich, da kommt es nur auf grobmotorische Kraft an. Das ist aber bei der harmonischen Vibration durchaus nicht der Fall. Schon eine ganz schwache, von aussen her erzeugte Schwingung, die allein für sich an der Haut kaum empfunden werden kann, die mit den im Körper erzeugten Luftschwingungen harmonisch mitschwingt, muss sich aus rein physikalischen Gründen stets merklich geltend machen. Noch weit stärker wird aber, wie wir gesehen haben, ihre Einwirkung bemerkbar, sowie sie in geringem Masse unharmonisch ist und dadurch die stossenden Schwebungen erzeugt, welche sich als heftige Stossbewegungen des ganzen Kehlkopfes zeigen. Bei den harmonischen Vibrationen handelt es sich in der Hauptsache stets um eine regulierende Wirkung, und bei dieser spielen die Schwebungsstösse, zu deren Erzeugung die Kraft der ektogenen Vibration an sich zuerst in Betracht kommt, die wesentlichste Rolle.

V. Die phonophotographische Registrierung der Vibrationen und Vibrationsschwebungen.

Zum Schlusse möchte ich nun auch die Art schildern, wie ich die mitgeteilten Tatsachen auch objektiv festgestellt habe und sie genauer untersuchen konnte. Wie die Aufnahmen entstanden, die ich mehrfach vorher erwähnt habe, ein bisher meines Wissens noch nicht angewandtes Verfahren, ist in Figur 4—6 dargestellt.

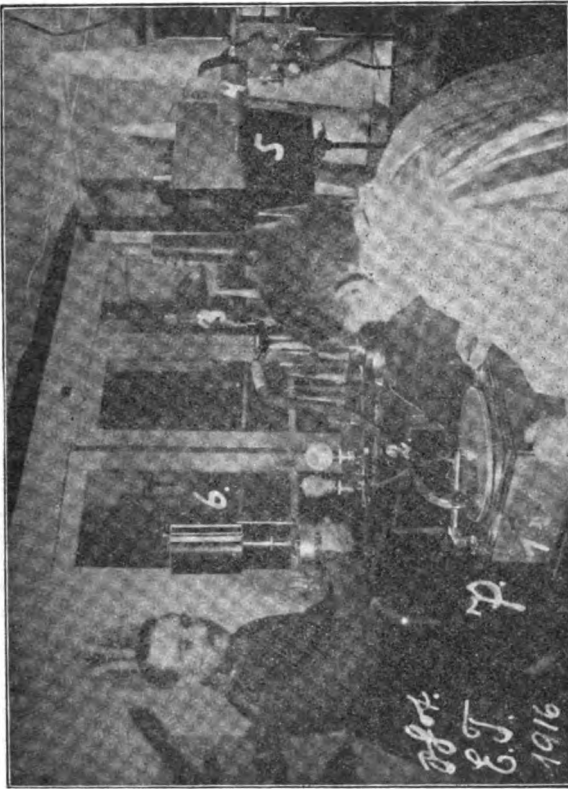
Als **Phonophotographie** bezeichne ich das Verfahren, mit welchem wir die vorher bereits mehrfach erwähnten photographierten Kurven gewonnen haben. Die grösste Zahl von Stimm- und Sprachstörungen nehmen wir mit dem vorher erwähnten Plantorapparat oder auch in der gewöhnlichen Weise auf sehr fein polierten Wachswalzen oder -platten auf. Haben aber auch auf galvanoplastischen Wegen in vielen Fällen Grammophonplatten hergestellt, diese in grösserer Zahl gepresst und anderen Instituten mitgeteilt. Wenn es sich jedoch um fortlaufende Untersuchungen handelt, so würde das Herstellen von Grammophonplatten zu umständlich und vorallen Dingen zu kostspielig sein. Gerade zu fortlaufenden wissenschaftlichen Untersuchungen ist der Plantorapparat überaus geeignet; er ist der dazu geschaffene Apparat.

Figur. 4.

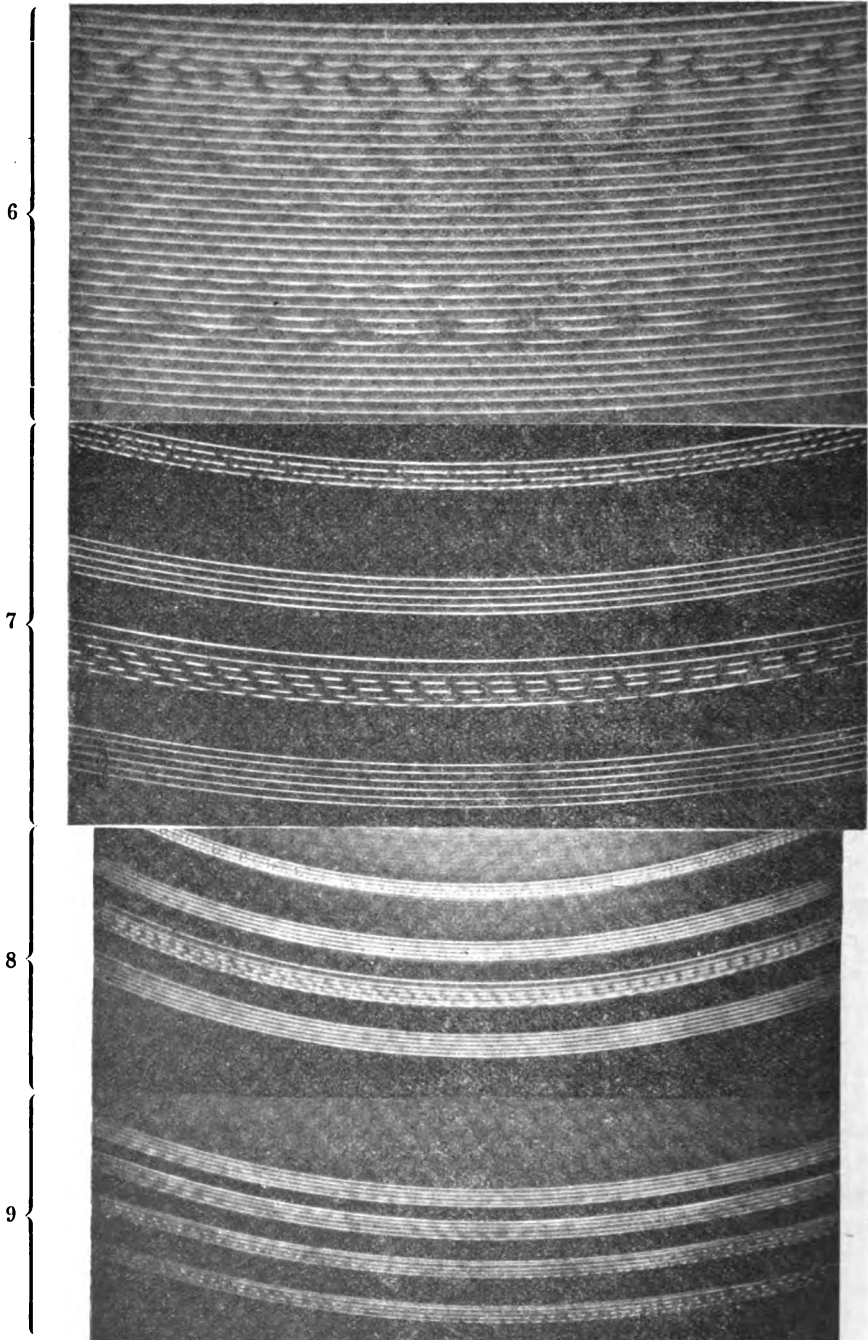


Photographien der abgedeckten beleuchteten photographischen Glyphen (siehe Abb. 6—9).

Figur 5.



Ausführung der Phonographie im Laboratorium für experimentelle Phonetik.



Oberstes Phonophotogramm (stärker vergrößert als die anderen) gibt von oben nach unten die Vokale a, o, u, e, i, ä, ö, ü auf Tonhöhe gis (= 200), das zweite Phonophotogramm in der obersten Linie den Vokal o laut, in der zweiten geflüstert, in der dritten o laut, in der letzten geflüstert. Die folgenden 4 Linien sind Verkleinerungen der vorhergehenden vier. Das vierte Phonophotogramm gibt in der ersten Linie die Glyphen von arra, in der zweiten die von ara, in der dritten dadada, in der untersten badebadebade usw. wieder.

Zum Verständnis der Figuren ist Nachfolgendes zu bemerken:

Wer des Phonogrammlesens weniger kundig oder weniger geübt ist, dem werden einige Anweisungen zu dieser Kunst sicherlich nützlich und angenehm erscheinen.

Die phonographischen Eingrabungen (Glyphen) der Tiefschrift stellen einen zierlichen, in spiralig verlaufenden Linien fortlaufenden Graben dar, der durch einen kleinen Spaten mit runder Schneide bald tiefer, bald weniger tief, bald nur ganz gleichmässig flach aus der Wachsebene ausgehoben ist. Es ist also ein Graben mit verschieden hoher Sohle und manchmal gebogenen, manchmal glatten, also auch mit verschieden breiten Rändern, denn wenn die runde Schneide flach gräbt, wird der Graben natürlich auch schmal, gräbt sie tiefer, so wird er naturgemäss auch breiter.

Die dunkle schwarze Plattenebene ist vom oberen Blattrande her flach beleuchtet, dadurch wird nun die dem Licht gegenüber liegende Grabenwand hellstrahlend, also nur ein Teil des ganzen Grabens, nämlich nur die verschieden gebogene untere (dem Leser zu liegende) Grabenwand und ein Stückchen der Grabenwand unter ihm. Das übrige wird vom direkten Licht nicht getroffen, sondern nur von dem reflektierten, das sich von dieser hell erleuchteten Grabenwand abhebt.

Man sieht die mit reflektiertem Licht erleuchteten Teile in mattem Scheine auch auf der Photographie.

Die scharfe helle Randbeleuchtung erzeugt am oberen Grabenrande, d. h. auf dem Papier am unteren Grabenrande eine helle, scharf geschnittene, gewellte Linie, eine Kurve, deren Perioden leicht sichtbar sind. Es ist unter diesen Umständen am besten, nur diese untere Begrenzung, diese helle Linie ins Auge zu fassen.

Wo eine Linie vorhanden ist, da herrscht lautlose Stille. Wo aber Aushebungen, Kurven, sichtbar werden, da tönt es (Vokale), rauscht es (Reibelaut), knallt es (Explosivlaut), da saust es (Zischlaut), da vibriert es (R-Laut), da sind die Spuren ehemals schwingender Luftteilchen sichtbar geblieben, da herrschte Luftbewegung.

Die oberste Kurvenfolge ist ein Kreisausschnitt eines Phonogramms, auf dem von oben nach unten die Vokale a, o, u, i, ä, ö, ü auf die Tonhöhe gis gesungen wurden; gis hat ungefähr 200 Schwingungen in der Sekunde.

Vor a erblicken wir die glatte Linie (ohne „Tonspur“), dann folgen 3 Linien mit der „Klangspur“ des a. Vom folgenden o sind sie durch eine glatte Linie getrennt; darauf folgen 3 o-Linien, eine glatte Trennungslinie, 2 u-Linien, 2 glatte Trennungslinien, 2 e-Linien, 2 glatte Trennungslinien, 2 i-Linien, 1 glatte Trennungslinie. Sodann 2 ä-Linien, 1 glatte Trennungslinie, 3 ö-Linien, 2 glatte Trennungslinien (auf dem Ende der 2. glatten Linie beginnt schon die Kurve des ü), dann 4 ü-Linien (auf der zweitletzten Linie hört die Kurve bereits auf).

Ebenso ist die zweite Figur zu lesen; auf dem ersten Phonogramm a tief gesungen, dann kommt a geflüstert, wir sehen also auf dem zweiten Phonogramm eine geflüsterte Kurve. Das dritte Phonogramm zeigt o auch tief gesungen, das vierte o geflüstert. Beobachtet man nur stets den unteren Rand der hellen Linie, so wird man auch selbst leicht finden, wo das Flüstern beginnt. Man muss freilich genauer zusehen und das Klischee zeigt nicht die wünschenswerte Schärfe, die gerade das wesentlich erleichtern könnte.

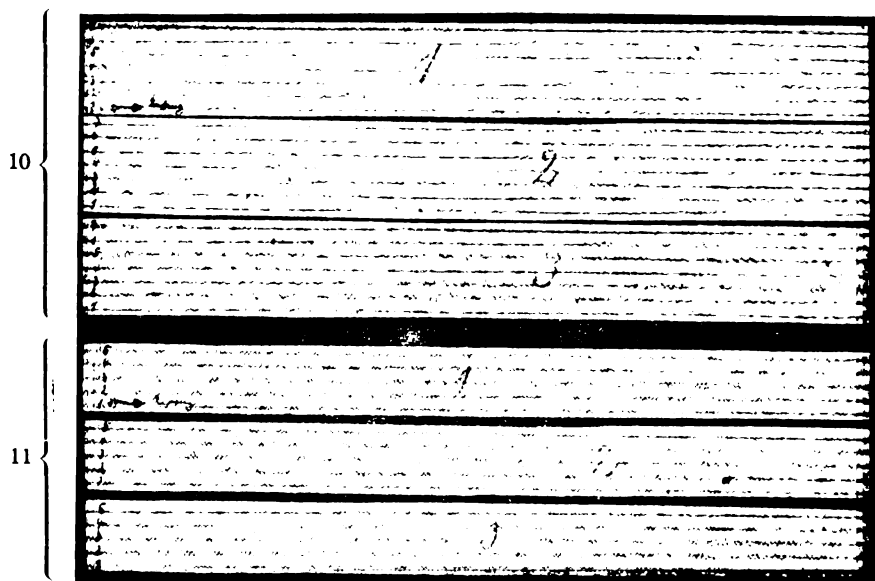
Die dritte Figur ist zur besseren Uebersicht und Eindruck nur als eine Verkleinerung wiedergegeben, sie ist eine verkleinerte Darstellung der Phonogramme der zweiten Figur: Die Phonogramme der vierten Figur arra mit sehr rascher Vibration des r, die zweite Linie bedeutet ara mit weniger schneller Vibration des r und die Silbenfolge dadadadadada.

Das Stück des ersten Phonogramms, das dargestellt ist in der vierten Figur, läuft auf der Platte in $\frac{1}{10}$ Sekunde vorbei. Daraus lässt sich die r-Schwebungszahl, d. h. die Vibrationszahl der Zungenspitze leicht berechnen (30 bis 40 pro Sekunde).

Ebenso die verhältnismässig geringe Anzahl der Silbenfolgen der Zungenbewegungen bei dadada, schneller, aber immer noch sehr langsam sind die abwechselnden Silbenfolgen badabadabada; sie sind ohne besondere Bemühung leicht zu erkennen.

Zunächst werden die Platten in einfachster Weise auf eine gewöhnliche elektrische Tischlampe gelegt, so wie es die Fig. 4 zeigt. Aus dem Zentrum wird noch ein Stückchen herausgeschnitten, aber so, dass es noch im ganzen im Zusammenhang bleibt und die Platte immer noch wieder abgehört werden kann; es wird die Birne darüber geschraubt, und nun kann man, wenn man die Birne durch eine kleine Haube oder ein Mützchen abblendet, sowie dies auf der Figur (a) zu sehen ist, sehr schön die Kurven mit einem Vergrößerungsglas betrachten oder, wenn man will, sogar mit dem Mikroskop. Die Figur zeigt den photographischen Apparat (6), mit welchem wir dann die schönen Photographien gewonnen haben, die in den

Figur 10 und 11.



Die oberen 3 Streifen geben Erscheinungen beim Triller wieder. Die Länge des Streifens entspricht $\frac{1}{3}$ Sekunde.

In den unteren 3 Streifen (die Länge jedes Streifens ist gleich $\frac{1}{3}$ Sekunde) haben sich die Schwebungen aufgezeichnet, welche sich beim Singen eines nicht ganz genau getroffenen c einstellen, sowie des reinen c ($= 128$), wenn das entfernt stehende Harmonium angeschlagen wird. Wo keine Schwebungen sind, ist das c rein gesungen.

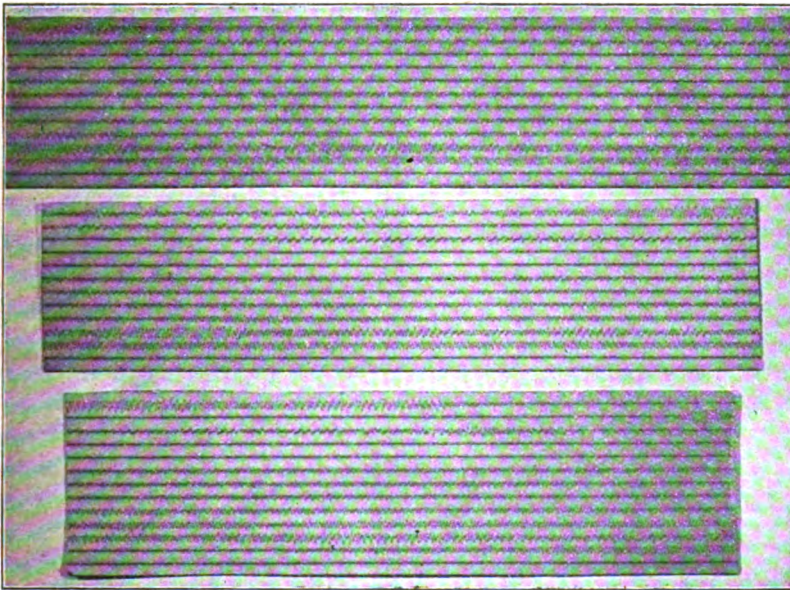
nächsten Figuren wiedergegeben sind. Das Alkanninverfahren habe ich bereits vorher geschildert; es bleibt nur noch übrig, auf die weitere Verwertung der Kurven hinzuweisen.

Vor allem kann man die Tonhöhen, den musikalischen Akzent eines Sprechers sehr gut und auf die einfachste Weise von den Platten ablesen, wenn man eine Kreiseinteilung mit in gleichem Winkelabstand eingezeichneten Radien, die auf einer Zelluloidplatte sich befindet, wie sie z. B. bei Wichmann, Berlin, Karlstr. 20 zu haben ist, genau konzentrisch

über die Plantorplatte legt. Wenn man bei der Aufnahme einen Kontrollton aufzeichnet, wie wir das meist tun, oder wenn man weiss, wieviel Umdrehungen die Platte in der Minute gemacht hat, was ebenfalls immer notiert wird, so lässt sich aus der Winkelgeschwindigkeit, die wir erkennen können, wenn wir die Zelluloidplatte darüberlegen, mit Leichtigkeit die Höhe der einzelnen Periode eines Vokals, die Durchschnittshöhe einer Silbe und anderes berechnen. Auf diese Weise sind für die Schwebung der R-Kurve die Vibrationszahlen berechnet worden.

Wenn man aber, was für die genaue Ausrechnung bequemer, die Tiefschrift in Flachschrift verwandeln will, so könnte das geschehen, indem man so

Figur 12.



Die obersten 3 Reihen der 3 Streifen geben oro wieder.

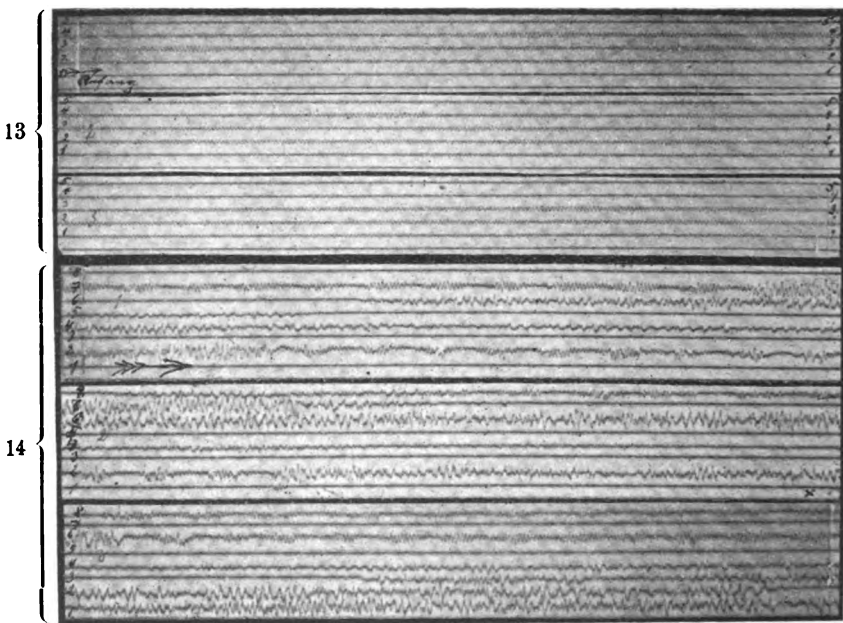
Die schwebungsähnliche r-Unterbrechung ist auf der obersten Linie des Mittelstreifens sehr gut zu sehen. Sodann folgen auf den 3 Streifen die Schwebungen, welche beim Anschlagen eines vom ungenau Singenden ca. 4 Meter entfernt stehenden Harmoniums hervorgerufen werden.

wie beim Lioretgraphen einen Hebel auf den Glyphen gleiten lässt. Dann müsste der Lioretgraph für diese Platten entsprechend umgeändert werden, eine, besonders in der jetzigen Zeit, etwas schwierige Aufgabe. Auch könnte man ein Verfahren von Peters, wie er es in der „Vox“ beschrieben hat, verwenden.

Mir schien es einfacher zu sein, die Platte des Grammophons ihre Glyphen laut aussprechen zu lassen. Ich verband dabei die Wiedergabekapsel des „Plantor“ durch einen Schlauch mit der Martens-Leppin'schen

Kapsel. Das ist bekanntlich eine gewöhnliche Grammophonkapsel, auf der zwei Spiegelchen stehen. Die beiden Spiegelchen fangen den Lichtstrahl einer Bogenlampe auf. Dieser zeigt auf dem Schirm, sowie die Membrane, auf der sie stehen, schwingt, die Bewegung des Spiegelchen in stark vergrößertem Masstabe als feurige, senkrechte Linie, welche durch den gedrehten Königschen Spiegel in eine prachtvolle Lichtkurve ausgezogen wird. Nimmt man einen rotierenden Apparat, wie den von Sandström, um dessen Trommel lichtempfindliches Papier gewickelt ist und welcher sich während seiner Drehung langsam senkt, so entsteht die Photographie dieser Kurve,

Figur 13 und 14.



Figur 13: Schwebungen, erzeugt durch ungenaues Mitsingen eines ca. 1 bis 2 Meter entfernten Stimmgabeltons.

Figur 14: Mehrere Aufnahmen des schwebungsähnlichen r, abwechselnd vom Gesunden und von einem von G. Killian operierten Soldaten, der jetzt nur mit den Taschenlippen, aber so gut mit ihnen spricht, dass ein Unterschied kaum zu bemerken ist.

das Phonophotogramm, als eine von dem unteren Rande des Papiers beginnende allmählich aufsteigende Spirale. In dieser Weise sind die Kurven gewonnen. Die Figur 5 zeigt uns bei der Arbeit und zwar in unserem schön eingerichteten neuen Laboratorium für experimentelle Phonetik in der Halsklinik der Königl. Charité. Die nähere Beschreibung steht dabei. Wir haben z. B. von derselben Kurve des Trillers 5—6 solche photographische Kopien in Kurvenschrift aufgenommen, die so genau gleich sind, dass man

von einer Abnutzung der Wiedergabe der an sich sehr weichen Ceresinplatte kaum etwas sehen kann. Die in ganz gleicher Linie sich immer wiederholende photographische Wiedergabe beweist evident, dass die Uebertragung durch die Martens-Leppin'sche Kapsel eine sehr getreue und zuverlässige ist. Die Länge der um die Trommel gelegten Streifen ist 50 cm, die Trommel dreht sich in der Sekunde einmal herum, so dass 50 cm vor dem Schlitz innerhalb einer Sekunde abrollen. Auf diese Weise lässt sich sehr leicht Tonhöhe, Silbenlänge und vieles andere bestimmen.

Bei den Phonophotogrammen hat mir Herr Offizier-Stellvertreter Tuppeck, ein alter Afrikaner, der gerade noch vor dem Kriege in Deutschland eintraf, sehr freundlich geholfen, wofür ich ihm an dieser Stelle meinen Dank sage. Er hat mir einen Teil der technischen Arbeit abnehmen können; ich wäre sonst in dieser arbeitsüberreichen Zeit nicht imstande gewesen, meine Untersuchungen zu einem gewissen Abschluss zu bringen.

Die Kurven sind hier wesentlich verkleinert; im Original sind sie schärfer und grösser; in Wirklichkeit bilden die drei Kurvenstücke immer einen Papierstreifen von 50 cm, welcher in einer Sekunde an dem Schlitz der Kamera vorbeiläuft. 50 cm der Kurve entsprechen also einer Sekunde, d. h. 5 cm einer $\frac{1}{10}$ Sekunde. Bei den Fig. 10 und 11 ist der vollständige Streifen in die drei Teile zerschnitten dort wiedergegeben. Bei 13 und 14 fehlen an dem Ende des Streifens, also an dem rechten untersten Stück 1,5 cm, die bei der Entwicklung so verschmiert waren, dass wir sie abschneiden mussten, bei Fig. 12 am Anfang des obersten und am Ende des untersten Stückes zusammen 4 cm. Die vollständigen, hier nicht vollständig wiedergegebenen Streifen in den Figuren sind aber in Wirklichkeit ebenfalls genau 50 cm lang.

Daraus lässt sich nun die Zeit der einzelnen Perioden sowie der Vibrationen und Schwankungen der Kurve leicht übersehen. Es ist z. B. das mittelste Stück bei Fig. 12 in Wirklichkeit 15 cm lang. Da 5 cm, wie oben gesagt, in $\frac{1}{10}$ Sekunde ablaufen, so sind hier in dem mittelsten Stücke $\frac{3}{10}$ Sekunden des Vorganges dargestellt. Bei 10 u. 11, wo der Streifen vollständig wiedergegeben ist, entspricht die Länge jedes Stückes, da sie zusammen in einer Sekunde ablaufen, $\frac{1}{3}$ Sekunde. Im grossen und ganzen darf man auch bei den anderen Figuren jedes Stück der drei Kurvenstreifen ungefähr gleich $\frac{1}{3}$ Sekunde annehmen; denn für unseren Zweck ist eine grössere Genauigkeit nicht notwendig. Wünscht jemand ganz genau die einzelnen Vibrationen und Schwebungen der Perioden dieser Abbildungen auszurechnen, so kann er dies naturgemäss nach dem Gesagten nur bei Fig. 10 und 11, welche den vollständigen Streifen wiedergeben.

Beim Lesen der Kurven in den Figuren muss ich nochmals daran erinnern, dass die drei Stücke, die jedesmal in einer Figur wiedergegeben

sind, zusammen den Papierstreifen von 50 cm Länge, der gerade um das Kymographium herumreicht, bilden. Sie sind in der Reihenfolge 1, 2, 3 von links nach rechts geordnet und aneinandergelegt zu denken, so wie sie dort in der Reihenfolge 1, 2, 3 von oben nach unten geordnet sind. Bei den Figg. 5, 6, 8 und 9 sind auch neben der Folge der einzelnen Stücke die der einzelnen Linien, so wie man sie lesen muss, angegeben; man sieht, dass die Linien aufeinander von unten nach oben folgen, denn sie sind aufgenommen, während die sich drehende Trommel des Kymographiums sich senkt. Auch ist bei jeder Kurve der Anfang bezeichnet. Auf diese Weise ist das Lesen hinreichend erleichtert.

Bei Fig. 7 ist der Anfang der Kurve in der zweituntersten Linie zu suchen, die darunterstehende Linie des letzten Stückes ist überflüssiger Weise daran gelassen worden. Wenn man von oben vom ersten und zweiten Stücke geht, so ist im zweiten Stück die Linie eine Linie, d. h. eine glatte Linie und erst in der vorletzten Linie des untersten Stückes, die wie gesagt eigentlich, bei richtigem Abschneiden des Stückes, die letzte sein müsste, beginnt die Kurve. Man würde also diese Kurven so lesen, dass man hier beim untersten Stück in der zweitletzten Linie beginnt, sodann in der zweitletzten Linie des obersten Stückes weitergeht, von links nach rechts; dann von links anfangend die zweitletzte Linie des mittelsten Stückes ebenfalls von links nach rechts und dann die drittletzte Linie des untersten Stückes, sodann geht man auf die drittletzte Linie des obersten Stückes auf die drittletzte des mittelsten, die viertletzte Linie des untersten usw. usw.

Die bei den Figg. 5, 6, 8 und 9 angegebenen Zahlen und Teile sind bei Fig. 7 aus Versehen fortgeblieben, aber wenn man die eben gegebene Anweisung genau verfolgt, und die Abbildungen mit den Figg. 5, 6, 8 und 9 vergleicht, so wird man sich zurecht finden können.

Damit möchte ich die Darstellung meiner bisher gewonnenen Anschauungen über die Grundlagen der Behandlung von Stimmstörungen durch die harmonische Vibration zunächst abschliessen. Wenn in den ersten Abschnitten dieser Arbeit im wesentlichen nur früher schon Gesagtes des ganzen Zusammenhanges wegen wiederholt werden musste, so hoffe ich dafür in den folgenden Abschnitten einige bisher fehlende Ergänzungen zu der Lehre von der harmonischen Vibration gegeben und durch den von mir eingeschlagenen und erprobten Weg der Registrierung die Möglichkeit grösserer Sicherstellung unserer Beobachtungen der eigenartigen Phänomene gezeigt zu haben. Dass beides sich als ein bleibender Gewinn zeigen möge, darf ich vielleicht schon deshalb zu hoffen wagen, weil das hier Mitgeteilte nicht etwa die Arbeit nur einiger Monate ist, sondern das Ergebnis aus den Arbeiten einer Reihe von Jahren darstellt.

Ergänzungen.

(1) Kolbe führt als Beispiel gerade die Aeschna an. Für diese, die grosse Wasserjungfer ist das, was er über die „dicken, direkten Muskelbündel“ sagt, allerdings richtig. Sie macht nämlich durchschnittlich nur 6—8 Flügelbewegungen in der Sekunde. Kolbe hat offenbar nicht daran gedacht, dass sich nur bei den Libellen die meisten Muskeln, die auf das Fliegen Einfluss haben können, unmittelbar an die Flügel ansetzen. (Siehe Kolbe, Einführung in die Insektenkunde.)

Bei allen übrigen Kerfen verbindet sich meistens nur der kleinere Teil derselben direkt mit den Flügeln, während der grössere Teil dieser Muskeln die Flügelbewegung nur indirekt beeinflussen kann. (Graber, Die Insekten, Bd. I, S. 210).

Wer sich mit der Frage des Insektenfluges, besonders des von mir so bezeichneten „Vibrationsfluges“ näher beschäftigen will, der wird schon in beiden angeführten Büchern reichlichen Stoff und Anregung vorfinden.

(2) Mach gibt dazu in „Analyse der Empfindungen“ (1900 S. 3) einen drastischen Beweis: „Als junger Mensch erblickte ich einmal auf der Strasse ein mir höchst unangenehmes widerwärtiges Gesicht im Profil. Ich erschrak nicht wenig, als ich erkannte, dass es mein eigenes sei, welches ich, an einer Spiegelniederlage vorbeigehend, durch zwei gegeneinander geneigte Spiegel wahrgenommen hatte. — Vor nicht langer Zeit stieg ich nach einer anstrengenden nächtlichen Eisenbahnfahrt sehr ermüdet in einen Omnibus, eben als von der anderen Seite auch ein Mann hereinkam. „Was steigt doch da für ein herabgekommener Schulmeister ein“, dachte ich. Ich war es selbst, denn mir gegenüber hing ein grosser Spiegel.“

(3) Die wichtigsten Beziehungen, welche das Holz, besonders aber die Nadelhölzer mit der Aufnahme, Fortführung und Wiedergabe der Schallwellen sowohl der Luft als der vibrierenden festen Körper hat, scheint mir noch lange nicht genügend bewertet zu sein.

Es ist allgemein bekannt, dass eine angeschlagene Stimmgabel, auf die Tischplatte gesetzt, diese zu „erzwungener“ Resonanz, zum lauten Mittönen bringt. Nur eine hölzerne Tischplatte tönt aber wirklich gut und laut mit; steinerne Tischplatten leisten darin nur sehr mässiges. Das gute, laute und leichte Mittönen ist demnach eine ganz besondere Eigenschaft des Holzes und vor allem des überaus leicht ansprechenden Tannen- und Fichtenholzes, das deshalb als „Resonanzholz“ bezeichnet wird.

Dass man diese Erscheinung mit Unrecht „erzwungene Resonanz“ nennt, geht schon daraus hervor, dass ein leichtes und dünnes Tannenholzbrett sogar alle Art Schwingungen aus der Luft leicht aufnimmt und mitmacht. Ist das Holz von geeigneter Form und hält man es locker in der Hand, so empfindet man sogar die entsprechenden Vibrationen ganz deutlich in den Fingerspitzen. Trotz des Abstandes von der Tonquelle und obgleich die Schallwellen das Medium wechseln, schwingt das Resonanzholz mit und spricht leicht an. Es zeigt demnach eine ganz eigenartige, starke Hinneigung, eine „spezifische Affinität“ zu Schallwellen, selbst wenn sie aus gasförmigem Medium kommen. Diese Eigenschaft macht es zur Decke der Geigen (nicht zum Boden), wie überhaupt zu allen den musikalischen Instrumenten, bei welchen „Resonanzholz“ verwendet werden muss, besonders geeignet.

Damit sind aber die Fähigkeiten eines guten Resonanzholzes noch lange nicht genügend ausgenützt. So gehört z. B. auch das Uebertragen und Fortleiten der tastbaren Vibrationen von sonst wenig oder garnicht hörbaren Schwingungen fester Körper auf unser Gehör zu seinen besonderen Eigenschaften und Vorzügen. Deshalb übertrifft ein Stethoskop aus Tannenholz alle übrigen bei weitem in dem Fortleiten und Abhören der im menschlichen Körper entstehenden Töne und Geräusche (s. Geigel, Leitfaden der diagnostischen Akustik, Stuttgart 1908, ein Buch, dessen eingehendes Studium ich dringend anraten möchte).

Tannenholz, ebenso Fichtenholz, gibt also die besten Resonanzkörper. Dass „Resonanzkörper“ nicht mit „Resonator“ verwechselt werden darf, darauf habe ich bereits hingewiesen; ein Resonator beschränkt sein Mittönen auf einen oder wenige Töne, die eben seine Eigentöne sind; und dieses recht beengte Feld seiner Betätigung nennt man merkwürdiger Weise, „freie“ Resonanz. Besser würde man es wohl mit „Konsonanz“ bezeichnen können. Demgegenüber zeichnen sich die Resonanzkörper dadurch aus, dass sie alle Schwingungen, die unmittelbar an sie heran gebracht werden, mitmachen. Ein idealer Resonanzkörper wäre derjenige, der mit grösster Unparteilichkeit, gleichsam mit immer gleicher Lust, bei allen Tonarten mitschwingt, d. h. alle Schwingungszahlen (Tonhöhen), sämtliche Schwingungsstärken (Tonstärken) und sämtliche Schwingungsformen (Klänge) getreulich mitmacht; der dagegen keinen Eigenton besässe. Die Nadelhölzer sind nun in der Tat fast ideale Resonanzkörper zu nennen; aber im Realen liegt es begründet, dass auch das Tannenholzbrett seine Eigentöne leichter hervorbringt und mit diesen, wenn sie von aussen her zu ihm kommen, leichter und lauter als mit den übrigen mitschwingt. Es betätigt sich dadurch nebenher also auch in der Art eines Resonators. Man kann jedoch diese für unsere wie für die meisten Zwecke störenden Eigentöne durch geeignete Dämpfung beseitigen.

Auf welchen Eigenschaften beruht es nun, dass das Tannen- und Fichtenholz als Resonanzkörper weitaus alle übrigen Stoffe überragt?

Die Struktur eines Radialschnittes (Spiegelschnitt) von Tannen und Fichten, von Nadelhölzern überhaupt, ist in ihrer Einfachheit und Regelmässigkeit für die Anforderung der Schallaufnahme und Weiterleitung wie geschaffen. Die schnurgeraden Längsfasern kreuzen sich genau senkrecht mit den Markstrahlen; Gefässzellen, welche die Laubhölzer wirr durchziehen, fehlen hier vollständig. Ein dünner Radialschnitt sieht mit seinen sich senkrecht kreuzenden Fasern und den auf ihnen aufgereihten Butzenscheibchen der Tüpfelzellen unter dem Mikroskop aus, wie das feinste Seidengewebe. Am allereinfachsten ist der anatomische Bau beim Tannenholze, weil in seinen Markstrahlen Zellen nur ein und derselben Art vorhanden sind, während sie bei dem Fichtenholz bereits in zwei voneinander allerdings nur sehr wenig unterschiedlichen Formen auftreten. Diese Struktur hat offensichtlichen Einfluss auf das leichte Mittönen, was von den Botanikern fast nirgends hervor-
gehoben ist. —

Eine zweite Eigenschaft, welche für das Mitschwingen wesentliche Bedeutung hat, ist die Elastizität. Sie scheint diese Bedeutung in höherem Grade zu besitzen, wenn zugleich das spezifische Gewicht des Holzes besonders niedrig ist. Wenn man nämlich nur die Elastizität der Hölzer vergleicht, so nimmt das Tannenholz keine besonders bevorzugte Stellung ein. Dagegen steht es bezüglich seines niedrigen spezifischen Gewichts mit an erster Stelle.

Laubhölzer, die gute Elastizität zugleich mit niedrigem spez. Gewicht aufweisen, wären dem entsprechend ebenfalls als Resonanzholz zu gebrauchen, wenn

auch ihre Struktur hinderlich ist. Solche Laubbölzer sind u. a.: Linde, Pappel und die Akazie. Versuche, die ich selbst mit diesen sonst so verachteten Hölzern anstellte, haben das in der Tat bestätigt.

Die dritte, die wichtigste, und sowohl mit der Struktur, wie mit der Elastizität im Zusammenhange stehende Eigenschaft ist die Schnelligkeit der Schallleitung von Nadelholz.

Nach den Untersuchungen von Chladni¹⁾ leitet

Nussbaumholz	den Schall	$10\frac{2}{3}$	mal	rascher	als Luft
Ahornholz	" "	$12\frac{1}{3}$	"	"	" "
Erlenholz	" "	$14\frac{2}{5}$	"	"	" "
Lindenholz	" "	15	"	"	" "
Glas	" "	$16\frac{2}{3}$	"	"	" "
Eisen, Stahl	" "	$16\frac{2}{3}$	"	"	" "
Tannenholz	" "	18	"	"	" "

Hieraus berechnet sich die Schallgeschwindigkeit in

Nussbaumholz	3627	m	in der Sekunde
Ahornholz	4193	" "	" "
Erlenholz	4896	" "	" "
Lindenholz	5100	" "	" "
Glas	5667	" "	" "
Eisen, Stahl	5667	" "	" "
Tannenholz	6120	" "	" "

Nur Resonanzkörper, welche ein gutes Schallleitungsvermögen haben, sind imstande, bei den tiefsten wie bei den höchsten Tönen gleichmässig mitzuschwingen. Auch die höchsten Töne, die musikalisch überhaupt in Betracht kommen, werden von einem grossen Tannenholzbrett mit tiefem Eigenton mitgeschwungen, eine Leistung, die kein anderer Resonanzkörper in diesem Maasse fertig bringt.

Für die harmonische Vibration ist das Holz als leicht mitschwingender und Vibrationen leicht übertragender Körper meines Wissens bisher nicht benutzt worden. Dabei zeigt sich seine Struktur von Bedeutung, denn in der Längsfaserichtung leitet das Nadelholz den Schall weit besser als senkrecht dazu. Gerade in dieser Richtung ist es aber starrelastisch und leistet einer Durchbiegung äussersten Widerstand; senkrecht dazu ist es sehr nachgiebig, aber nur bis zu einem gewissen Grade; wenn dieser überschritten wird, dann spaltet sich das Brettchen plötzlich in der Richtung der Längsfasern von oben bis unten, und zwar schnurgerade.

Drückt man ein Brett von 30 cm Länge, 20 cm Breite und 8 mm Dicke, in dessen Längsrichtung die Längsfasern verlaufen (ein Spiegelschnitt-Brett) mit seiner Längskante senkrecht an die Brust und setzt eine angeschlagene Stimmgabel mit dem Stiel auf die obere oder untere Fläche, so schwingt das Brett senkrecht zu den longitudinalen Stimmgabelschwingungen, also transversal, d. h. in der Fläche. Der Stimmgabelton wird sehr verstärkt, da die Fläche fast alles an die Luft abgibt. Die Vibration wird hierbei an der auf die Brust gesetzten Kante nur schwach empfunden. Setzt man dagegen den Stimmgabelstiel auf die gegenüberliegende

1) Zitiert nach Geigel, Akustik.

Kante, so wird nur wenig Schwingung an die Luft abgegeben und die Vibration wird an der Brust, selbst durch dicke Kleider, genügend stark empfunden. Das Gleiche, wenn auch weniger stark, zeigt sich, wenn man die Schmalkante des Brettes an die Brust stützt.

Hält man das Brett mit der Fläche an die Brust und setzt auf sie wieder die angeschlagene Stimmgabel, so wird die Transversalschwingung als starke über die ganze Fläche verbreitete Vibration empfunden, vom Ton aber nur wenig gehört.

Von der in Betracht kommenden Literatur erwähne ich noch folgende Schriften:

- Rob. Hartig, Anatomische Unterscheidungsmerkmale der wichtigeren in Deutschland wachsenden Hölzer. 3. Aufl. München 1890. M. Rieger'sche Univ.-Buchhandlung.
- E. T. Hanausek, Lehrbuch der technischen Mikroskopie. Stuttgart 1901. Verlag von Ferd. Enke.
- H. Nördlinger, Die technischen Eigenschaften der Hölzer. Für Forst- und Baubeamte und Gewerbetreibende. Stuttgart 1860. J. G. Cotta'scher Verlag.
-

XXI.

Aus dem pathologisch-anatomischen Institut Nr. II der Universität
zu Budapest.

Zur Kenntniss der Basalzellenkrebse der Nase, der Nebenhöhlen, des Kehlkopfes und der Trachea.

Von

E. Krompecher,

ö. o. Prof. der patholog. Anatomie und Histologie zu Budapest.

(Hierzu Tafeln III—V).

Als Basalzellenkrebse habe ich¹⁾ bekanntlich diejenige grosse Gruppe von Krebsen bezeichnet, bei welchen sich die gewucherten Basalzellen der Epithelschicht nicht weiter differenzieren, sondern ihren indifferenten Basalzellencharakter ständig bewahren und so Nester, Stränge und Netze entstehen, welche aus kleinen runden, ovalen oder länglichen Zellen mit wenig Protoplasma und intensiv färbbaren Kernen bestehen. Je nachdem nun solide Nester und Stränge oder drüsenartige Alveolen bzw. zylindromartige Netze und von Basalzellen begrenzte zystenartige Hohlräume gebildet werden, lassen sich verschiedene Typen, d. i. solide, adenoide, zylindromatöse und zystische Basalzellenkrebse unterscheiden. Beim Zylindrom-Typus findet sich gewöhnlich auch die für das Zylindrom charakteristische hyaline Degeneration des Stromas, doch kann letzteres in selteneren Fällen auch schleimig degenerieren. Die gleichfalls selteneren Fälle, wo das gewucherte Epithel in überstürzter Weise verhornt und Parakeratose-Perlen bildet, repräsentieren den Parakeratose-typus der Basalzellenkrebse und leiten sukzessive zu den Hornkrebsen über, mit welchen sich der Basalzellenkrebs in etwa 5—6 pCt. der Fälle kombiniert.

In der Haut, namentlich der des Gesichtes, kommen wohl sämtliche Typen nicht selten auch miteinander kombiniert vor, doch wiegt bei weitem der solide Typus vor. In der Mundhöhle und im Oesophagus finden sich die soliden und Parakeratose-Typen und an der Portio uteri sind fast ausschliesslich bloss solide Typen zu beobachten.

Bis gegen Anfang dieses Jahrhunderts wurden die in Rede stehenden Geschwülste zumeist als Endotheliome [Braun²⁾] oder Sarkome, namentlich plexiforme Sarkome und Angiosarkome, aufgefasst und bezeichnet.

1) Der Basalzellenkrebs. Monographie. Fischer. Jena 1903.

2) Langenbeck's Arch. Bd. 43.

Heute ist deren epitheliale Natur nahezu allgemein anerkannt und Meinungsdivergenzen herrschen höchstens hinsichtlich der mehr untergeordneten Frage, ob diese Karzinome als Basalzellenkrebse zu bezeichnen seien oder ob diese Benennung durch eine entsprechendere zu ersetzen wäre.

Die epitheliale Natur dieser Geschwülste wurde durch den Nachweis erbracht, dass dieselben mit dem Epithel, bzw. den epithelialen Gebilden kontinuierlich zusammenhängen bzw. von demselben ausgehen. Obgleich dieser Nachweis bloss in einem kleinen Bruchteil der Fälle gelang, hatte er doch zur Folge, dass insbesondere hinsichtlich der Haut an Stelle der Endotheliome die Basalzellenkrebse traten und die Endotheliome der Haut heute wohl zu den seltensten Geschwülsten gehören.

Hält man das hier Gesagte vor Augen, so muss es als höchst auffallend erscheinen, dass insbesondere auf dem Gebiete der Rhinologie die Endotheliome eine so grosse Rolle spielen. Durchforscht man die neuere Literatur dieses Gebietes, so wird man überrascht durch die Häufigkeit der Endotheliome im Innern der Nase und ihrer Nebenhöhlen. Insbesondere aus der unter der Leitung von Paul Manasse stehenden Klinik für Ohrenkrankheiten zu Strassburg erscheinen immer wieder Arbeiten (Manasse, Althoff, Grasser, Theodore, Heimendinger, Spangenberg), welche über das relativ sehr häufige Vorkommen von Endotheliomen in der Nase, in den Nebenhöhlen, im Nasenrachenraum, im Ohr und Larynx berichten, und Trotter¹⁾ meint sogar, das Endotheliom stelle den häufigsten malignen Tumor des Nasenrachenraumes dar.

Da ich seit Beginn meiner Studien über Basalzellentumoren, d. i. etwa seit zwei Jahrzehnten, die Geschwülste der verschiedensten Regionen, unter anderen auch der Nase und des Kehlkopfes einer genaueren Prüfung unterwerfe und selbe systematisch sammle, verfüge ich über ein reichhaltiges Material von Geschwülsten, auch des Respirationstraktes und möchte nun im folgenden auch meine Erfahrungen hinsichtlich des Vorkommens der Basalzellenkrebse in der Nase und im Larynx mitteilen bzw. zur Frage des Vorkommens der Endotheliome in diesen Regionen Stellung nehmen.

Die Möglichkeit, sich ein Urteil über die Natur der in Rede stehenden Geschwülste bilden zu können, wird wesentlich durch den Umstand erleichtert und gesichert, dass den erwähnten Arbeiten meist gute Illustrationen beigelegt sind.

Eigenes Untersuchungsmaterial.

Von einer detaillierten Schilderung der Literatur kann wohl abgesehen werden. Diesbezügliche Angaben mögen bei den kritischen Betrachtungen berücksichtigt werden. Auch hinsichtlich der klinischen Angaben der einzelnen Fälle wollen wir uns nur ganz kurz fassen.

1) Brit. med. Journ. 1911. Ref. Wiener klin. Wochenschr. 1912. S. 220.

1. Innere Nase.

Fall I. 70jähr. Frau. Geschwulstteile aus dem Innern der Nase wurden dem pathologischen-anatomischen Institut Nr. II von Doz. Pollatschek am 25. 11. 1904 zur histologischen Untersuchung übermittelt.

Fall II. Nr. 7753. N. J., männlicher Patient wurde auf der Klinik für Rhinologie und Laryngologie (Prof. Onodi) am 11. 11. 1916 wegen einer Geschwulst im Inneren der Nase operiert und Teile dieses Tumors dem pathologisch-anatomischen Institut Nr. II zur mikroskopischen Untersuchung übergeben.

Fall III. Geschwulst aus dem Inneren der Nase, welche vor Jahren auf der chirurgischen Klinik von Prof. Dollinger operiert wurde.

Fall IV. Nr. 7495. P. G. Pat. wurde am 1. 6. 1916 auf der Klinik von Prof. Onodi operiert. Die Geschwulst sass im Innern der Nase.

Fall V. Nr. 117. Die Geschwulst wurde von Doz. Donogány aus der Nase entfernt und mir zur histologischen Untersuchung übermittelt.

Fall VI. Nr. 7018. K. S., 38jähr. Pat. Der Tumor stammt aus dem Nasenrachenraum und wurde am 14. 1. 1914 von Doz. Pollatschek operiert.

Fall VII. Nr. 7944. L. N., 55jähr. Mann. Sitz der Geschwulst linke Choane. Operation (Prof. Onodi) 15. 6. 1916.

Fall VIII. Nr. 3034. Sch. J., 65jähr. Mann, wurde am 1. 8. 1906 auf der chirurgischen Abteilung von Prof. Navratil operiert. Die Geschwulst füllt auch den rechten Sinus maxillaris aus und dringt in die Orbita (Exophthalmus, Amaurosis).

Fall IX. Nr. 3711. Frau K. J., wurde am 29. 8. 1907 von Prof. Navratil wegen Tumor nasi recidivans operiert.

Fall X. Nr. 4002. Frau P. G. Operation 6. 3. 1908. Prof. Irsay.

Fall XI. Nr. 4092. V. M., 35jähr. Mann, wurde wegen einer Geschwulst der rechten Nasenhöhle, welche auch die hintere Augenhöhle infiltrierte, am 17. 5. 1908 auf der chirurgischen Abteilung von Prof. Navratil operiert.

Fall XII. Nr. 4298. V. G., 37jähr. Mann. Operation der Nasengeschwulst durch Prof. Herczel 16. 9. 1908.

Fall XIII. Nr. 4390. B. G., 50jähr. Mann. Ein auf der chirurgischen Abteilung von Prof. Herczel am 26. 11. 1908 entferntes Stückchen des Nasentumors wurde dem pathologisch-anatomischen Institut Nr. II zwecks histologischer Untersuchung überliefert.

Fall XIV. Nr. 5895. K. J., 43jähr. Mann. Operation 13. 3. 1912. Prof. Onodi.

Fall XV. Nr. 6611. W. B., 34jähr. Mann, wurde am 7. 6. 1912 auf der Klinik von Doz. Morelli wegen einer Geschwulst des Nasenrachenraumes operiert.

Fall XVI. Nr. 7018. K. L., 38jähr. Mann. Die im Nasenrachenraum vorhandene Geschwulst operierte Doz. Pollatschek am 24. 1. 1914.

Fall XVII. Nr. 5810. M. F., Mann, mittleren Alters, wurde am 30. 1. 1912 im Elisabeth-Krankenhaus wegen eines Nasengeschwürs operiert.

Mikroskopisch entsprechen die Fälle I—XVII Basalzellenkrebsen vom soliden Typus. Ueberall finden sich die für diese so charakteristischen Stränge und Nester, welche aus wenig differenzierten, intensiv färbbaren Zellen bestehen, bald dünner, bald dicker sind, hier kleiner, dort grösser und plumper erscheinen, stellenweise kolbig anschwellen oder miteinander verschmelzen und ein engeres oder weiteres Netzwerk

bilden (Taf III, Fig. 1 u. 2). Stellenweise ist auch die nach Art von Zylinderzellen erscheinende radiäre Anordnung der peripheren Basalzellen sehr ausgesprochen. Gewisse Unterschiede treten im mikroskopischen Bilde auch insofern hervor, als mitunter die Basalzellen langgezogenen spindelförmigen Zellen entsprechen und die Basalzellengebilde dann gewissermassen an die Struktur eines Spindelzellensarkoms erinnern (Fall I u. XVI, Taf. III, Fig. 1).

An einzelnen Stellen der Fälle IX und XII zeigen die Stränge und Alveolen ein so lockeres, gewissermassen an Drüsen erinnerndes Gefüge, dass diese Fälle bereits Uebergängen zu dem adenoiden Typus entsprechen.

Fall XVII endlich lässt stellenweise eine so ausgesprochene hyaline Degeneration des Bindegewebes erkennen, dass er als ein Uebergangsfall zum zylindromatosen Typus aufzufassen ist.

Fall XVIII. 70jähr. Frau. Operation (Doz. Pollatschek) 1904. Anamnestiche Daten fehlen.

Fall XIX. Nr. 4567. M. J. 49jähr. Frau. Der in der rechten Nasenwand sitzende Tumor wurde am 17. 4. 1909 auf der chir. Abteilung des Prof. Morelli operiert.

Mikroskopisch handelt es sich auch hier um solide Basalzellenkrebse, doch weicht deren Architektur in folgenden, nicht unwesentlichen Punkten von der der Fälle I—XVII ab. Die vielfach sehr höckrige Oberfläche der Geschwülste erscheint in mehr weniger grossem Umfange von typischem Zylinderepithel überzogen und dieses bedeckt auch die Krypten und lakunenartigen Vertiefungen, welche zwischen den kleineren oder grösseren Höckern der Geschwulst vorhanden sind. Indem nun die unterhalb der Zylinderepithelschicht befindlichen Basalzellen der Fläche nach in Wucherung geraten und hierdurch eine mehrere Zelllagen dicke kontinuierliche Basalzellenschicht entsteht, die Zylinderzellenlage aber erhalten bleibt, erscheint die Oberfläche der Geschwulst samt ihren Einsenkungen streckenweise von einer kontinuierlichen, mehrere Lagen dicken Basalzellenschicht bedeckt und dieses breite Basalzellenband dann nach aussen zu wieder von einer Lage typischer Zylinderzellen überzogen (Taf. III, Fig. 3). An Stellen, wo solche, von Zylinderepithel und Basalzellenlagen überzogenen trichterförmige resp. lakunäre Vertiefungen quer geschnitten werden, erscheinen dieselben in Form von Ringen resp. Schlingen, die peripherwärts von der Basalzellenlage, zentralwärts von der Zylinderepithelschicht begrenzt sind. Letztere erscheint bloss stellenweise gut ausgeprägt, trägt aber hie und da selbst einen sehr schönen Flimmerbesatz,

Der Uebergang der einfachen Zylinderzellenlage in die mehrschichtige Basalzellenlage ist bald ein mehr kontinuierlicher, bald ein plötzlicher. Mitunter setzt die einfache Zylinderepithellage scharf ab um ohne allen Uebergang ganz plötzlich einer mehrschichtigen Basalzellenschicht Platz zu machen. Hie und da zieht sich, wie gesagt, die Zylinderzellenschicht auf

die Basalzellschicht hinüber und bekleidet dieselbe auf weite Strecken hin. Zumeist geschieht dies aber nicht und Zylinderepithel und Basalepithel stossen unmittelbar aneinander. Nur selten nimmt die unterste Lage der Basalzellschicht die Form zylindrischer Zellen an und diese scheinen dann, indem sie sich radiär anordnen, an der Berührungsstelle mehr weniger allmählich in die Zylinderepithelschicht überzugehen.

Berücksichtigt man, dass normalerweise unterhalb der Zylinderepithelschicht, d. i. zwischen dieser und dem subepithelialen Bindegewebe undifferenzierte, den Basalzellen der Plattenepithellage gleichwertige Zellen gelagert sind, so kann es keinem Zweifel unterliegen, dass diese an die Zylinderepithellage angrenzende resp. hie und da unterhalb derselben erscheinende Basalzellschicht durch Wucherung dieser Basalzellen zustandekommt. Diese wuchern der Fläche nach und je nachdem das sie ursprünglich überziehende Zylinderepithel zugrunde geht oder gut erhalten bleibt, grenzt sich die Basalzellschicht und Zylinderepithellage entweder scharf ab, oder letztere sitzt der ersteren dicht auf. Im ersteren Falle, wo an Stelle des Zylinderepithels eine mehrschichtige Basalzellenlage tritt, handelt es sich um Metaplasie des Zylinderepithels zu Basalepithel. Bleibt hingegen das Zylinderepithel trotz der Wucherung des darunter gelegenen Basalepithels erhalten, so kann von Metaplasie im geläufigen Sinne des Wortes wohl nicht gesprochen werden. Hier handelt es sich um eine basale Zellenwucherung der Zylinderepithelschicht.

Eine weitere Eigentümlichkeit, durch welche sich diese von der Zylinderepithelschicht der Nasenhöhle ausgehenden Basalzellenkrebse gegenüber denen auszeichnen, welche von der Plattenepithelschicht der Nase und sonstigen Plattenepitheloberflächen ausgehen, besteht darin, dass inmitten dieser mehrschichtigen Basalzellenlagen stellenweise zahlreiche Schleimzellen anzutreffen sind, welche in jeder Hinsicht Becherzellen entsprechen. Dieselben finden sich bloss stellenweise in grösseren Mengen, bevorzugen die oberen Schichten der Basalzellenlagen und heben sich infolge ihrer Grösse, ovalen Gestalt und mangelhaften Färbung sehr scharf von den kleinen intensiv gefärbten Basalzellen ab.

Allem Anschein nach haben sich hier die unterhalb des Zylinderepithels gelegenen Basalzellen ihrer normalen Befähigung entsprechend teilweise differenziert und zu Zylinder- bzw. Becher- oder Schleimzellen umgewandelt.

Zusammenfassend zeichnet sich ein Teil der von der Zylinderepithelschicht der Nasenhöhle ausgehenden soliden Basalzellenkrebse einesteils dadurch aus, dass das Basalepithel mehr flächenartig wuchert und mehrere Zelllagen dicke, mitunter von Zylinderepithel, selbst Flimmerepithel, überzogene Basalzellenbänder bildet und innerhalb derselben mitunter Schleim- resp. Becherzellen enthalten sind.

Fall XX. Dieser Fall wurde im Jahre 1902 von Doz. Donogány dem pathol.-anat. Institut Nr. II zur histologischen Untersuchung eingesandt.

Fall XXI. Nr. 6096. G. Zs. 57jähr. Frau wurde am 12. 7. 1912 wegen eines Tumors des Nasenseptums auf der rhinologischen Klinik von Prof. Onodi operiert.

Fall XXII. Nr. 7882. Frau K. J. 60jähr., gibt an, dass sich in ihrer Nase seit mehr als einem Jahr eine Geschwulst entwickelte. Operation (Prof. Herczel) 31. 3. 1916.

Fall XXIII. Nr. 6208. D. J. 27jähr. Frau. Operation wegen „Sarcoma nasi“ 12. 9. 1912 (Doz. Morelli).

Fall XXIV. Nr. 7231. Tumor ossis ethmoidalis. Operation (Israelitisches Krankenhaus) 8. 5. 1914.

Mikroskopisch handelt es sich in diesen 3 Fällen (X—XII) um typische Repräsentanten von adenoiden resp. zylindromatösen Basalzellenkrebsen. In beiden Fällen wuchert das Basalepithel zumeist in Form einzelliger Verbände, welche sich in den verschiedensten Richtungen winden und krümmen, Ausbuchtungen treiben und Einstülpungen bilden und engere oder weitere, von ein- und mehrschichtigem Epithel begrenzte drüsenartige Acini entstehen lassen. Während im Fall XX zumeist alveoläre Bildungen von drüsenartigem, adenoidem Bau entstehen (Taf. III, Fig. 4) und Acini, sowie mikroskopische Zystchen bloss in untergeordneter Menge gebildet werden, erscheinen die Fälle XXI—XXIV durch das Auftreten azinöser Bildungen charakterisiert, die so dicht liegen, dass das mikroskopische Bild an das der Schilddrüse erinnert und die für die Zylindrome vielfach so charakteristischen spitzentuchartigen Bilder zustande kommen. Das Stroma erscheint vielfach hyalin degeneriert.

2. Nebenhöhlen.

Fall XXV. Nr. 3231. B. J. wurde am 26. 11. 1906 von Prof. Illyés wegen einer Geschwulst des Sinus frontalis operiert.

Mikroskopisch entspricht der hier angeführte Fall einem soliden Basalzellenkrebs. Die Kolben und Stränge sind ziemlich plump und durch Verschmelzen derselben entsteht stellenweise ein weitmaschiges Netzwerk.

Fall XXVI. Nr. 3424. Sz. V. 54jähr. Patient wurde im Jahre 1907 von Primarius Lovrich wegen einer Geschwulst des Antr. Highmori operiert. Nach Angabe des Patienten wurden ihm im Jahre 1877 mehrere Zähne extrahiert. Die Geschwulst besteht etwa seit 3 Jahren.

Fall XXVII. Nr. 2584. 49jähr. Patient gibt an, dass die Geschwulst etwa seit 1 Jahr besteht. Operation (Resectio maxillae) 5. 10. 1905 auf der chir. Abteilung des St. Rochus Spitals (Prof. Herczel).

Mikroskopisch handelt es sich in diesen beiden Fällen um Kombinationsformen von soliden Basalzellenkrebsen mit Stachelzellenkrebsen. Während im Fall XXVI ein Teil der Krebsstränge und Alveolen ganz aus differenziertem Plattenepithel besteht und die grossen Epithelien vielfach deutlichere Plasmafaserung erkennen lassen: erscheinen die Krebsstränge des Falles XXVII im Grossen und Ganzen aus Basalzellen aufgebaut, färben sich als solche recht intensiv und inmitten dieser

Stränge treten fleckenweise Stachelzelleninseln auf, deren differenzierte Zellen sich verhältnismässig blass färben und welche in Form lichter Flecken sehr augenfällig sind. Sie sind gewöhnlich wenig scharf gegen das Basalepithel abgegrenzt und ziemlich reichlich vorhanden (Taf. IV, Fig. 5).

Fall XXVIII. Nr. 3803. 37jähr. Patient wurde im Jahre 1907 von Prof. Herozel wegen eines Tumors des Antr. Highmori operiert.

Fall XXIX. Tumor Antr. Highmori. Operation (Primarius Lovrich) 1904.

Mikroskopisch stellen diese zwei Fälle typische adenoide resp. zylindromatöse Basalzellenkrebse dar. In beiden Fällen liegen die zierlichen kleineren oder grösseren Acini dicht neben einander und resultieren histologische Bilder, welche an die der Schilddrüse erinnern (Taf. IV, Fig. 6, 7). Im Falle XXIX finden sich ausser diesen Acinis auch lange enge schlauchartige Bildungen, welche dicht nebeneinander liegen und an den Bau tubulöser Drüsen erinnern. Innerhalb der Acini findet sich stellenweise eine schleimartige, homogene Substanz und das zwischen diesen epithelialen Bildungen gelagerte spärliche Bindegewebe erscheint vielfach in ausgesprochener Weise hyalin entartet.

3. Kehlkopf.

Fall XXX. Nr. 7734. P. M. 40jähr. Soldat wurde am 25. 10. 1915 auf die Klinik für Rhinologie und Laryngologie (Prof. Onodi) aufgenommen. Patient gibt an, kein Alkoholist zu sein, doch viel geraucht zu haben. Trotzdem die Wassermann-Reaktion negativ war, wurde Patient doch bereits 1914 auf der Klinik wegen Lues laryngis behandelt. Das durch Exzision gewonnene Gewebstückchen lässt mikroskopisch einen beginnenden Plattenepithelkrebs zum grössten Teil vom Charakter des soliden Basalzellenkrebses erkennen.

Die Plattenepithelschicht, welche die Oberfläche überzieht, erscheint teils verdünnt, abgeplattet; teils mässig verdickt und oberflächlich mässig verhornt. Hier und da dringen von der Oberfläche her plumpe Zapfen und Kolben in die Tiefe, welche stellenweise ausschliesslich aus Basalepithel bestehen und sich intensiv färben, anderen Ortes in ihren zentralen Partien aus Stachelepithel, in ihren peripheren Lagen aus Basalepithel aufgebaut sind. Von diesen Zapfen haben sich bloss hier und da kleine Epithelnester losgelöst, welche unterhalb des Epithels in dem zellarmen, mässig kleinzellig infiltrierten Bindegewebe liegen. Besonders betont sei, dass die Zellen dieser Epithelgebilde sehr polymorph erscheinen und zahlreiche Mitosen erkennen lassen. Die Gefässe sind ziemlich weit, mit Blut erfüllt. Die spärlichen Schleimdrüsen erscheinen normal. Der ausgesprochene Polymorphismus der Zellen sowie die zahlreichen Mitosen lassen es zweifellos erscheinen, dass es sich hier um einen beginnenden Plattenepithelkrebs zum grossen Teil vom Typus des soliden Basalzellenkrebses handelt.

Fall XXXI. Nr. 702. K. Gj. Mann mittleren Alters wurde am 11. 12. 1915 wegen Kehlkopfkrebs von Prof. Hüttl im Pajor Sanatorium operiert und Teile der Geschwulst mir zur histologischen Untersuchung übermittelt.

Fall XXXII. Nr. 2360. M. J. 55jähr. Frau. Durch Exzision gewonnenes Gewebstückchen. Operation 17. 3. 1905 auf der I. chir. Abteilung des St. Rochus Spitals.

Fall XXXIII. Nr. 3138. Operation (Prof. Winternitz) 12. 10. 16.

Fall XXXIV. Nr. 7049. K. A. 39jähr. Mann. Doz. Pollatschek. 13. 2. 1913.

Fall XXXV. Nr. 7834. Gy. D. 68jähr. Mann. Gewebstückchen, welches am 12. 2. 1916 auf der Klinik von Prof. Onodi von einem, dem linken Stimmbande aufsitzenden Tumor entfernt wurde.

Fall XXXVI. Nr. 7975. K. D. 55jähr. Mann. Operation 28. 7. 1916 (Prof. Onodi).

Fall XXXVII. Nr. 7675. Sch. J. Tumor der Regio arythaenoidea. Operation (Prof. Onodi) 15. 8. 1916.

Fall XXXVIII. Nr. 7978. M. J. 46jähr. Mann. Operation (Prof. Onodi) 29. 7. 1916.

Fall XXXIX. Nr. 8104. K. J. 52jähr. Patient. Tumor des linken Sinus pyriformis. Operation (Prof. Onodi) 8. 1. 1917.

Fall XL. In diesem Falle handelt es sich um Geschwulstpartikel, welche am 28. 10. 1901 von Doz. Donogány aus dem Kehlkopf eines älteren Herrn entfernt wurden.

Fall XLI. Nr. 5606. A. K. 53jähr. Mann wurde am 13. 9. 1911 auf der chir. Abteilung des St. Rochus Spitals wegen Carcinoma laryngis operiert.

Die hier kurz angeführten 11 Fälle (XXXI—XLI) entsprechen mikroskopisch, typischen, soliden Basalzellenkrebsen. (Taf. V, Fig. 8). Zahlreiche, bald dünnere, bald dickere aus Basalzellen zusammengesetzte Stränge und Balken durchziehen die Präparate in den verschiedenen Richtungen und schwellen entweder kolbenartig an, oder vereinigen sich und bilden ein plumpes Netzwerk. Unterschiede bestehen bloss insofern, als in einzelnen Fällen innerhalb der Epithelgebilde stellenweise Verhornung auftritt u. z. im Fall XV in Form konzentrisch resp. zwiebelschalenartig geschichteter Hornperlen, im Fall XLI mehr diffus. Da innerhalb der Hornmassen die Zellkerne noch recht gut erhalten sind, so entspricht der Typus der Verhornung der der Parakeratose. Im Fall XXXI erscheint das Bindegewebe stellenweise ausgesprochen hyalin degeneriert.

In den Fällen XXXIV und XXXVIII erscheinen die Basalzellen ausgesprochen spindelförmig. Die Fälle XXXVI und XXXVIII lassen sehr deutliche Zusammenhänge der Krebsstränge und der Krebsalveolen mit dem geschichteten Pflasterepithel erkennen. Fall XXXVI endlich lässt vielfach Anklänge an den adenoiden Typus und Uebergänge zu demselben erkennen.

Fall XLII. Nr. 2903. N. W. Mann mittleren Alters wurde am 7. 4. 1906 im Sanatorium des Prof. Herzogel wegen Carcinoma laryngis operiert.

Mikroskopisch handelt es sich hier um einen teilweise Verhornung aufweisenden soliden Basalzellenkrebs. Gegenüber den oben geschilderten soliden Typen nimmt dieser Fall insofern eine Sonderstellung ein, als hier

stellenweise der Ausgang des Basalzellentumors von der Zylinderepithelschleimhaut der Drüsenausführungsgänge deutlich erkenntlich ist. Stellenweise erscheint das unterhalb der Zylinderepithelschicht gelegene Basalepithel mächtig gewuchert und bildet unterhalb der intakten Zylinderepithellage mächtige Lager, Buckel und dicke Wülste von Basalzellen.

Fall XLIII. Nr. 4616. B. J. 53jähr. Landmann wurde am 3. 6. 1909 auf der chir. Abteilung des St. Rochus Spitals von Prof. Herczel wegen Carcinoma laryngis operiert.

Die zur histologischen Untersuchung dem pathologisch-anatomischen Institut Nr. II eingesandten Geschwulstteile entsprechen histologisch einem teilweise adenoiden und zystischen Basalzellenkrebs. Die massenhaften Stränge und Nester sind meist plump und bestehen aus indifferenten, intensiv färbbaren Epithelzellen. Während nun ein grosser Teil dieser Epithelgebilde soliden Zapfen und Alveolen entspricht, lässt ein anderer Teil derselben insofern adenoiden Bau erkennen, als hier die Basalzellen in Form einzelliger Verbände girlandenartig wuchern, sich aneinander lagern und die Epithelgebilde vielfach wie siebartig durchlöchert erscheinen. Stellenweise umschliessen diese Basalzellenbänder auch zystenartige Hohlräume, welche letztere mit nekrotischen Massen erfüllt sind. Die Stellen repräsentieren den zystischen Typus (Taf. V, Fig. 9). Schliesslich erscheint hier und da das zwischen den adenoiden Gebilden gelagerte Bindegewebe hyalin degeneriert, so dass diese Teile Bilder ergeben, wie wir sie bei den Zylindromen zu sehen gewöhnt sind. Schliesslich finden sich hier und da innerhalb der soliden Basalzellengebilde durch Parakeratose entstandene Epithelperlen.

Wie aus dieser kurzen histologischen Schilderung ersichtlich, handelt es sich bei diesem interessanten Basalzellenkrebs um eine Kombination verschiedener Typen. Solide, teilweise in Parakeratose begriffene Partien wechseln mit adenoiden und zystischen Partien ab und stellenweise gesellen sich hierzu auch noch Bilder, die den zylindromatösen Typen entsprechen.

Fall XLIV. Bezüglich dieses Falles ist bloss bekannt, dass es sich um einen Kehlkopfkrebs handelt, den Doz. Pauncz im Jahre 1904 operiert hatte.

Mikroskopisch entspricht der Fall einem zylindromatösen Basalzellenkrebs. Neben kleinen, aus indifferentem Epithel aufgebauten soliden Alveolen finden sich kleinste Azini und tubulose Gänge, welche dicht nebeneinander gelagert und von hyaliner Substanz umgeben sind. Stellen, wo die Acini etwas grösser erscheinen und ganz dicht aneinander stossen, imitieren gewissermassen den Bau der Schilddrüse. Endlich finden sich Partien, wo die Basalzellen ein äusserst zierliches, feines, gröberes Netzwerk bilden, dessen Maschen von hyalinen Massen erfüllt sind (Taf. V, Fig. 10).

4. Trachea.

Fall XLV. Nr. 6093. M. P. Ein kleines Gewebstückchen wurde am 5. 8. 1912 durch Doz. Donogány mit der Bezeichnung „Tumor tracheae“ dem pathol.-anat. Institut Nr. II übersendet. Weitere Daten fehlen.

Fall XLVI. Nr. 8041. Sz. J. 42jähr. Mann. Ein dem Tracheatumor entnommenes Gewebstückchen wurde am 24. 2. 1916 von der rhinolog. und laryngolog. Klinik (Prof. Onodi) dem patholog.-anatom. Institut Nr. II. zur histolog. Untersuchung übersandt.

Die am 11. 2. 1917 ausgeführte Sektion ergab folgendes: Primäres Karzinom der Trachea, welches in Form einer handtellergrossen, flachpapillären Wucherung unmittelbar über der Bifurkationsstelle sitzt, zur Verlötung und Verdickung (bis zu 1 cm) der Wandschichten führte, doch das peritracheale Bindegewebe nur mässig infiltriert. Lymphknoten frei. Die Schnittfläche des Geschwulstgewebes fibrös, grauweiss, stellenweise sehnenartig; Konsistenz sehr derb. Da die Geschwulstmassen auch die Wandung der Bifurkationsstelle infiltrieren, erscheinen sowohl der untere Teil der Trachea, als die Eingangsöffnungen der beiden Hauptbronchien ausgesprochen verengt, Schluckpneumonie, Lungengangrän, purulente Bronchitis, durch Pyozyaneus verursachte purulente Pleuritis. Myodegeneratio, paralysis cordis. Innere Organe frei von Metastasen.

Mikroskopisch handelt es sich in beiden Fällen um teils adenoide teils zylindromatöse Basalzellenkrebse. Das Basalepithel erscheint teils drüsenartig gewuchert, teils bildet es ein äusserst zierliches, spitzentuchartiges Netzwerk und das innerhalb dessen Maschen gelagerte, zellarme Bindegewebe erscheint nach Art der Zylindrome vielfach in ausgedehntem Masse hyalin entartet. Fall XLV ist in histologischer Beziehung insofern sehr lehrreich, als hier vielfach mächtige solide Basalzellengebilde in Form von soliden Nestern und Strängen vorkommen und deren Auflösung resp. Uebergang in adenoide und zylindromatöse Typen Schritt für Schritt sehr deutlich verfolgt werden kann.

Ergebnisse.

Fassen wir die Ergebnisse der hier niedergelegten Untersuchungen zusammen, so umfassen sie insgesamt 46 Fälle von Basalzellenkrebsen des Respirationstraktes. Davon entfallen 24 Fälle (I—XXIV) auf das Innere der Nase, 5 Fälle (XXV—XXIX) auf die Nebenhöhlen der Nase, 15 Fälle (XXX—XLIV) auf den Kehlkopf und 2 Fälle (XLV—XLVI) auf die Trachea.

Den Typen nach geordnet handelt es sich 30mal (I—XIX, XXV, XXX—XXXIX) um solide Basalzellenkrebse, 5mal (XXVI, XXVII, XL—XLII) um Kombinationsformen von soliden Basalzellenkrebsen mit Stachelzellenkrebsen resp. Hornkrebsen und 11mal (XX—XXIV, XXVIII, XXIX, XLIII—XLVI) um adenoide resp. zylindromatöse Basalzellenkrebse.

Dem Sitz nach betrachtet, fanden sich solide Basalzellenkrebse 19mal (I—XIX) im Innern der Nase, 1mal (XXV) in den Nebenhöhlen und 13mal (XXX—XLII) im Kehlkopf. Kombinationsformen von

soliden Typen und Stachelzellenkrebsen wurden angetroffen 2mal in den Nebenhöhlen (XXVI, XXVII) und 3mal im Kehlkopf (XL—XLII). Adenoide resp. zylindromatöse Typen fanden sich 5mal (XX—XXIV) im Innern der Nase, 2mal (XXVIII—XXIX) in den Nebenhöhlen, 2mal (XLI—XLIV) im Kehlkopf und 2mal (XLV, XLVI) in der Trachea.

Hieraus ergibt sich, dass die Mehrzahl der Basalzellenkrebse des oberen Respirationstraktes den soliden Typen (Taf. III, Fig. 1, 2, Taf. V, Fig. 8) entspricht (65 pCt. meiner Fälle), doch auch adenoide resp. zylindromatöse Typen (Taf. III, Fig. 4, Taf. IV, Fig. 6, 7, Taf. V, Fig. 9, 10) nicht gerade selten sind (24 pCt. meiner Fälle) und seltener auch Kombinationsformen mit Stachelzellenkrebsen (Taf. IV, Fig. 5) vorkommen (11 pCt. meiner Fälle).

Um genauere Schlüsse hinsichtlich der Verteilung der einzelnen Typen auf die einzelnen Organe ziehen zu können, dazu bedarf es natürlich eines grösseren Materials. So viel geht aber schon aus den vorliegenden Ergebnissen zweifellos hervor, dass die adenoiden resp. zylindromatösen Typen der Basalzellenkrebse im Innern der Nase und in den Nebenhöhlen verhältnismässig nicht selten vorkommen und selbst im Kehlkopf anzutreffen sind.

Während diese adenoiden und zylindromatösen Karzinomtypen des Respirationstraktes vollkommen mit denjenigen der äusseren Haut übereinstimmen, lässt ein kleiner Teil der soliden Typen ein ganz eigenartiges, geradezu charakteristisches, histologisches Verhalten erkennen. Ich meine die flächenartige Wucherung des Basalepithels unterhalb der Zylinderzellenschicht, welche in den Fällen XVIII—XIX und XLII ausführlich beschrieben wurde und einestheils zur Bildung einer mehrere Zelllagen dicken, stellenweise von Zylinderepithel resp. Flimmerepithel überzogenen Basalzellenschicht in der Nase und im Larynx führt (Taf. III, Fig. 3), andererseits nach sich zieht, dass innerhalb dieser Zylinderzellen-Basalepithelschicht Schleim- resp. Becherzellen in mitunter reichlichen Mengen gebildet werden.

Die Hauptfrage, die sich hier aufwirft, lautet natürlich, inwiefern es nachweisbar ist, dass die hier mitgeteilten 46 Fälle von Geschwülsten tatsächlich Krebsen, namentlich Basalzellenkrebsen entsprechen und nicht etwa Endotheliome resp. Sarkome darstellen. Hinsichtlich dieser für die Histologie der Nasen- und Kehlkopfgeschwülste so wichtigen Frage sei nun folgendes angeführt.

Der direkte Nachweis dafür, dass es sich um einen Krebs, namentlich um einen beginnenden Basalzellenkrebs handelt, gelang nur im Fall XXX. Wie gesehen, wuchert hier das Basalepithel an ganz umschriebenen Stellen, bildet plumpe Zapfen, deren Zellen ausgesprochenen Polymorphismus zeigen. Subepithelial gelagerte, isolierte Epithelnester haben sich bloss in ganz geringem Umfang gebildet und so ist ein sekundäres Hinanwachsen an das Oberflächenepithel im Sinne Ribbert's ganz

ausgeschlossen. Hier handelt es sich demnach ganz sicher um einen beginnenden soliden Basalzellenkrebs. Der direkte Nachweis des Ausgangs vom Oberflächenepithel lässt diesbezüglich keine Zweifel aufkommen.

In allen übrigen hier mitgeteilten Fällen wurde die Diagnose auf Basalzellenkrebs der Analogie nach gestellt. Zusammenhänge mit dem Oberflächenepithel waren wohl hie und da nachweisbar (Taf. V, Fig. 8), doch scheint es sich hier um ein sekundäres Heranwachsen des Krebs-epithels an das Oberflächenepithel zu handeln. All diese Fälle entsprechen histologisch bis in die kleinsten Details dermassen den soliden, adenoiden und zylindromatösen Basalzellenkrebsen der Haut, dass an einer Identität dieser Geschwülste nicht zu zweifeln ist. Wenn daher die in Rede stehenden Geschwülste der Haut Basalzellenkrebse darstellen, so gilt dies auch für diejenigen des oberen Respirationstraktes.

Nun gelang es mir aber in Serienschnitten in mehreren Fällen von Hauttumoren den Zusammenhang der soliden Geschwulstnester mit dem Oberflächenepithel bzw. deren Ausgang vom Epithel direkt nachzuweisen und so die bis dahin von Braun und anderen vertretene Anschauung, es handle sich hier um Endotheliome, plexiforme Sarkome, Angiosarkome der Haut, zurückzuweisen. Diese meine Auffassung ist heute, man kann wohl sagen, allgemein anerkannt. Nicht bloss die in Rede stehenden Geschwülste der Haut, sondern auch diejenigen der Mundhöhle, der Zunge, des Oesophagus, der Portio uteri, werden in den Lehr- und Handbüchern der pathologischen Anatomie und Histologie (Aschoff, Kaufmann) als Krebse, namentlich Basalzellenkrebse hingestellt. Und dies gilt nicht bloss etwa für die soliden, sondern auch für die adenoiden, zylindromatösen Typen der Basalzellenkrebse. Mehrfach fand ich solide Basalzellenkrebse der Haut, die mit dem Oberflächenepithel direkt in Zusammenhang standen und an einzelnen Stellen plötzlich insofern ihren Typus änderten, als die Basalzellen in Form einzelliger Verbände drüsenartig weiter wucherten, das Stroma hyalin oder schleimig entartete und der solide Typus ganz allmählich dem adenoiden oder zylindromatösen Typus Platz machte, bzw. in denselben überging. Wer nur einmal solche Bilder sah, kann keinen Moment an der epithelialen Natur all dieser Tumoren zweifeln.

Solche Tumoren beobachtete ich vielfach und bildete auch einige derselben in meiner Monographie „Der Basalzellenkrebs“ (Taf. I, Fig. 2; Taf. II, Fig. 4, 5; Taf. V, Fig. 11; Taf. IX, Fig. 20; Taf. X, Fig. 21, 22) und in meiner „Zur Histogenese und Morphologie der Mischgeschwülste der Haut sowie der Speichel- und Schleimdrüsen“ betitelten Arbeit (Taf. II, Fig. 1, 2; Taf. IV, Fig. 5, 6; Taf. VI, Fig. 9, 10; Taf. VII, Fig. 11) ab.

Bemerkenswert erscheint auch, dass die immerhin recht seltenen zylindromatösen Basalzellenkrebse bloss in denjenigen Gegenden anzutreffen sind, wo Schleim- oder Speicheldrüsen vorkommen. So am Kopf,

in der Gegend der Parotis, Submaxillaris, in der Nase und deren Nebenhöhlen, am Gaumen, im Kehlkopf, in der Trachea. Hingegen fehlen sie ganz an Stellen, wo Schleim und Speicheldrüsen nicht vorkommen, so in Oesophagus, an der Portio uteri, wo die so häufigen Basalzellenkrebse fast ausschliesslich den soliden Typen angehören. Dieses, an die Gegenden von Speichel- und Schleimdrüsen gebundene Vorkommen der zylindromatösen Basalzellenkrebse, weist einerseits auf die nahen Beziehungen derselben zu diesen Drüsen bzw. zu dem Basalepithel der Drüsen hin und bliebe unverständlich, wenn es sich um Endotheliome handeln würde. Auch klinisch zeigen diese zylindromatösen Typen insofern ein von den übrigen Typen verschiedenes Verhalten, als dieselben, wie Koschier¹⁾ und Pfeiffer²⁾ angeben, langsam wachsen, selten Metastasen bilden, bloss zu lokalen Rezidiven Neigung zeigen und demnach relativ gutartigen Tumoren entsprechen.

Höchst auffallend muss es daher erscheinen, dass insbesondere Manasse und seine Schule noch immer an der alten Anschauung festhalten und die hier besprochenen Tumoren der Innennase, der Nebenhöhlen [Althoff³⁾], des Nasenrachenraumes [Spangenberg⁴⁾], des Kehlkopfes [Manasse⁵⁾] und des Ohres [Grasser⁶⁾] als Endotheliome hinstellen. Ja Theodore⁷⁾ stellt selbst typische Basalzellenkrebse der äusseren Nase, der Nasenspitze, des Nasenrückens, der Nasenwurzel unter Berufung auf die längst widerlegte Lehre von Braun als Endotheliome hin. All diesen Arbeiten sind gute Abbildungen beigelegt, welche den Einwand ganz ausschliessen lassen, es handle sich etwa um andere, von den hier beschriebenen verschiedene Tumoren. Die Geschwülste dieser Autoren entsprechen typischen soliden (Spangenberg Fig. 1; Theodore Fig. 2; Manasse: Ueber die Endotheliome des Larynx Fig. 5), adenoiden (Althoff Fig. 1) und zylindromatösen (Manasse: Larynxendotheliom Fig. 1; Grasser Fig. 3; Theodore Fig. 3) Basalzellenkrebsen.

Bemerkt sei, dass diesen Autoren meine Arbeiten über den Basalzellenkrebs bekannt sind. Sie führen dieselben mitunter auch an und nehmen trotzdem in der Endotheliom-Frage einen sehr entschiedenen Standpunkt ein. Insbesondere tut dies Spangenberg, der in seiner Arbeit einen kurzen Ueberblick über die geschichtliche Entwicklung der Endotheliomfrage gibt, die Kriterien bespricht, welche für und wieder angeführt werden und sich namentlich auf die Autorität von Borst berufend, als

- 1) Wiener klin. Wochenschr. 1910.
- 2) Arch. f. Laryng. u. Rhin. 1903. Bd. 27.
- 3) Arch. f. Laryng. Bd. 19.
- 4) Arch. f. Ohrenheilk. Bd. 87.
- 5) Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 60.
- 6) Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 59.
- 7) Zeitschr. f. Laryng., Rhin. und ihre Grenzgebiete. Bd. 1.

Hauptcharakteristika der Endotheliome im Sinne der Schule Manasse's folgendes anführt:

1. Das Wachsen der Geschwulstzellen in präformierten Räumen, Saftspalten, Lymph- und Blutgefässen,
2. der plexiforme Bau,
3. die vorwiegend längliche Form, im übrigen die Plastizität, Multiformität der Zellen,
4. die häufigen Schichtungen (Perlbildungen der Zellen),
5. die innige Verbindung der Zellen mit den Kanalwänden,
6. die häufigen Degenerationen in den Zellen und im Zwischengewebe.

Welchen Standpunkt nun heute Borst in der Frage speziell der Haut-Endotheliome einnimmt, ist mir nicht bekannt. Doch glaube ich nicht, dass er den epithelialen Charakter der als Basalzellenkrebse beschriebenen Geschwülste der Haut samt und sonders in Abrede stellen und selbe insgesamt als Endotheliome auffassen würde. Nur wenn er dies tun würde, fände die Schule Manasse's einen Gewährsmann in ihm.

Wenn Spangenberg (S. 68) weiter anführt dass Mönkeberg hinsichtlich der Endotheliomfrage auch zu einem von meiner Auffassung „wesentlich anderen Ergebniss kommt“, so kann ich diesem Autor auch hierin nicht ganz Recht geben. Mönkeberg¹⁾ bespricht in seinem Referate die Lymphangioendotheliome, die Hämangioendotheliome, die Peritheliome und die Endotheliome der Dura mater, äussert sich aber mit keinem Wort hinsichtlich derjenigen Tumoren der Haut, der Mundhöhle, des Oesophagus, der Portio uteri, welche ich als Basalzellenkrebse hinstelle und deren endotheliale Natur ich so entschieden bekämpfe. Obgleich ich nun Mönkeberg nicht in allen Punkten beipflichte, habe ich doch die Existenz der von diesem Autor angeführten Endotheliome nie bezweifelt; im Gegenteil, ich selbst verfüge über einige sehr instruktive diesbezügliche Fälle.

Die Endotheliomfrage lässt sich nicht en masse behandeln. Im vorliegenden Falle fragt es sich, ob die den Basalzellenkrebsen der Haut analogen Tumoren des Respirationstraktes Endotheliome oder Krebse, namentlich Basalzellenkrebse darstellen. Um in dieser Frage sicher urteilen zu können, muss man in erster Reihe die Basalzellenkrebse der Haut, auf eigene Erfahrungen gestützt, genau kennen. Und dieses Studium möchte ich auch all denjenigen Autoren empfehlen, welche sich hinsichtlich der Natur der in Rede stehenden so häufigen Tumoren des Respirationstraktus ein Urteil erlauben und zur Klärung der Frage beitragen wollen.

Bis zur Zeit, wo Manasse und seine Schüler sich an die Bearbeitung der „Endotheliome“ des Respirationstraktus machten, d. i. bis zum Anfang dieses Jahrhunderts, galten die Endotheliome des Respirationstraktus als seltene Geschwülste.

1) Lubarsch-Ostertag, Ergebnisse der allg. Pathol. 10. Jahrg. 1904/5.

So führt Kümme¹⁾ in seinem Referat bloss einige wenige Fälle von Endotheliomen der Nase und Nasenhöhle [Herold²⁾, Durante³⁾, Vohsen⁴⁾, v. Dembowski⁵⁾, Dansac⁶⁾, v. Duyse⁷⁾, Acerbs⁸⁾] an und schlägt vor, diejenige grosse Mehrzahl der Krebse, welche keine so ausgesprochenen Zellformen aufweisen, wie die Krankroide als Carcinoma simplex zu bezeichnen.

Röpke⁹⁾, der auch selbst über ein Endotheliom der Nasenhöhle berichtet, führt 4 weitere Fälle [Broeckert¹⁰⁾, Reco¹¹⁾, Hirschler und Word¹²⁾, Kirschner¹³⁾] von hiehergehörigen Endotheliomen an und Suchanek¹⁴⁾ erhöht die Zahl derselben durch Anführen von 3 weiteren Fällen [Gutekunst¹⁵⁾, Citelli¹⁶⁾, Vogel¹⁷⁾]. Althoff erwähnt noch einige Fälle [Guye¹⁸⁾, Marchand¹⁹⁾, Ball²⁰⁾, Ledermann²¹⁾, Loek²²⁾], welche die oben genannten Autoren nicht angeführt haben.

In neuerer Zeit gibt Pollák²³⁾ in seiner „Ueber die endothelialen Geschwülste der Nase und ihrer Nebenhöhlen“ betitelten Arbeit an, dass bishin daselbst 1 Fall von Haemangioendothelioma intravasculare, 6 Fälle von Haemangioma perivasculare, 31 Fälle von Lymphangioendothelioma und 13 Fälle von Zylindroma beobachtet wurden.

Im Nasenrachenraum sind nach Spangenberg auch bloss wenige Endotheliome beobachtet worden [Mikulicz²⁴⁾, Platt²⁵⁾, Hirschberg²⁶⁾, Norton²⁷⁾],

- 1) Handbuch der Laryng. u. Rhin. Heymann. Wien 1899.
- 2) Ueber einen Fall von Endothelsark. d. Stirnhöhle. Diss. Würzburg 1889.
- 3) Arch. de lar. 1890. Bd. 3.
- 4) Tumor (Cylindr. osteoides) der Nasenhöhle. Naturforschervers. Heidelberg. 1890.
- 5) Onkol. Beitr. II. Ein Fall von solidem Zylindrom. Deutsche Zeitschr. f. Chir. 1891. Bd. 32.
- 6) Ann. mal. d'or. 1893. Bd. 6.
- 7) Ann. l. soc. méd. de Gand. 1895. Bd. 1.
- 8) Arch. ital. de lar. 1896. Nr. 3.
- 9) Münchener med. Wochenschr. 1904.
- 10) Rev. hebdom. de lar. d'otol. et de rhin. 1901.
- 11) La Presse oto-laryng. Belge 1903.
- 12) Philadelph. med. Journ. 1903.
- 13) Arch. f. Laryng. 1904. Bd. 15.
- 14) Lubarsch-Ostertag. Ergebnisse d. allg. Pathol. 10. Jahrg.
- 15) Arb. auf dem Gebiet d. pathol. Anat. v. Baumgarten. 1904. Bd. 5.
- 16) Arch. f. Laryng. Bd. 14.
- 17) Bösartige Geschwülste des Keilbeinkörpers. Diss. Freiburg 1903.
- 18) Werken von het. Genootschap. Januar 1893.
- 19) Ziegler's Beitr. 1893. Bd. 8.
- 20) Brit. medic. journ. 1901.
- 21) Laryngoscope. 1899.
- 22) Londoner laryng. Gesellsch. Febr. 1904. Bd. 5.
- 23) Arch. f. Laryng. 1911. Bd. 25.
- 24) Heymann's Handbuch der Laryng. u. Rhin. Wien 1899. Bd. 2.
- 25) Maryland med. journ. 1887. 25. VI.
- 26) Langenbeck's Arch. 1891. Bd. 41.
- 27) Med. press. a. circ. 1889. 22. V.

Pontoppidan¹⁾, Hansemann²⁾, Barlay Baron³⁾, Low⁴⁾] und auch deren histologische Diagnose war mehrfach bloss „wahrscheinlich“. Oppikofer⁵⁾ bemerkt, dass unter 21 selbstuntersuchten Tumoren des Nasenrachenraumes 3 Endotheliomen entsprachen.

Dass hinter diesen Fällen vielfach Basalzellenkrebse stecken, unterliegt keinem Zweifel. Einen sehr ausgesprochenen zylindromatösen Typus desselben stellt z. B., wie aus den zahlreichen Abbildungen ersichtlich, der Fall von Kirschner dar. Mehrere dieser Arbeiten waren mir leider im Original nicht zugänglich oder sind nicht illustriert und ermöglichen demnach hinsichtlich der Natur der beschriebenen Tumoren auch kein sicheres Urteil.

im Kehlkopf wurden nach Blumenfeld⁶⁾ bisher bloss einige Fälle von Endotheliomen (Horne, Jackson, Nourse, Lack) beobachtet.

Mehrere Autoren berichten über das Vorkommen von typischen „Zylindromen“ in den oberen Luftwegen [Pfeiffer⁷⁾ 1 Fall der Nase und des Larynx, Pollák⁸⁾ 1 Fall der Nase], äussern sich aber sehr vorsichtig, lassen es selbst hingestellt, ob es sich bei diesen um Endotheliome handelt, betonen, dass selbst Verfechter des Endotheliombegriffes die Schwierigkeit der Diagnose hervorheben und dass sich diese vielfach auf Merkmale stützt, die sich als unzuverlässig erwiesen haben.

Ein typisches Zylindrom des Larynx beschreibt weiterhin Broeckaert⁹⁾ und ein solches der Luftröhre publiziert Oppikofer¹⁰⁾. Während der letztgenannte Autor sich über die Histogenese seines Tumors nicht näher äussert, fasst Broeckaert sein Larynx-Zylindrom ganz entschieden als ein adenomatöses hyalogenes Karzinom auf, betont, dass auch das von Manasse beschriebene einen solchen Krebs entspreche und weist auf die Aehnlichkeit hin, welche diese Tumoren mit dem „basozellulären Karzinom“ zeigen.

Die Literatur der Basalzellenkrebse des oberen Respirationstraktes ist bisher ziemlich dürftig.

Dass vom Epithel des Respirationstraktes überhaupt Basalzellenkrebse ausgehen, darauf habe ich selbst bereits in meiner Monographie „Der Basalzellenkrebs“ hingewiesen und sub Fall XXXVI, XXXVII (S. 138, 140) je einen soliden Basalzellenkrebs der Nasenschleimhaut und des Kehlkopfes kurz angeführt.

1) Hosp. Tidende. 1887.

2) Deutsche med. Wochenschr. 1896.

3) Verhandl. d. Londoner laryng. Gesellsch. Libr. v. 9. I. 1903. ref. Zentralbl. f. Laryng. 19. Jahrg. 1903.

4) Lancet 1909 ref. Zentralbl. f. Laryng. 25. Jahrg. 1909.

5) Arch. f. Laryng. 1913. Bd. 27.

6) Handbuch der Chir. des Ohres.

7) Arch. f. Laryng. 1913. Bd. 27.

8) Arch. f. Laryng. 1911. Bd. 25.

9) Zeitschr. f. Laryng. 1915. Bd. 7.

10) Zeitsch. f. Laryng. 1915. Bd. 7.

Kurz darauf berichten Donogány und Lénárt¹⁾ über 6 Fälle von Basalzellenkrebsen der Nasenhöhle, von denen 5 dem soliden, 1 dem adenoiden Typus entsprechen. Sie unterscheiden bei den Krebsen der Nasenhöhle 1. Plattenepithelkrebse, 2. Zylinderepithelkrebse und 3. basalzellige Krebse, betrachten die Basalzellenkrebse in Anbetracht dessen, dass 6 von ihren 7 Krebsen Basalzellenkrebsen entsprechen, als eine nicht seltene Krebsart und glauben, dass dieselben bisher wohl deshalb nicht beschrieben worden sind, weil sie anderen Tumoren, vielleicht den markigen Krebsen oder den Adenokarzinomen zugezählt worden sind.

Zu gleicher Zeit beschrieben Bartha und Onodi²⁾ einen primären Basalzellenkrebs der Stirnhöhle von solidem, zystischem und parakeratotischem Typus.

In meiner auf die Mischgeschwülste der Haut und der Speichel- und Schleimdrüsen bezüglichen Arbeit führe ich sub Fall XVII einen schleimig adenoiden bzw. tubulösen Basalzellenkrebs des Antrum Highmori an, der als solcher einem zylindromatösen Basalzellenkrebs entspricht, wie aus Taf. VII, Fig. 11 dieser Arbeit hervorgeht.

Weiterhin bildet Katz³⁾ in seiner Arbeit „Ueber das endonasale Karzinom“ auf Tafel V einen adenomatösen Basalzellenkrebs ab und bezeichnet ihn auch als solchen.

Endlich bemerkt Safranek⁴⁾ in seiner auf die primären bösartigen Geschwülste der Nasenhöhle und deren Nebenhöhlen bezüglichen Arbeit, dass 3 der von ihm mitgeteilten 7 Fälle Basalzellenkrebsen entsprechen, gibt aber nicht an, welchen Typen selbe angehören. Auch nach diesem Autor handelt es sich bei einem Teil der Geschwülste, welche in der rhinologischen Literatur als Adenokarzinome hingestellt werden, um Basalzellenkrebse.

Um Anhaltspunkte hinsichtlich der Häufigkeit der Basalzellenkrebse des oberen Respirationstraktes und deren einzelnen Typen zu gewinnen, habe ich die in den letzten 20 Jahren in dem unter meiner Leitung stehenden pathologisch-anatomischen Institut Nr. II mikroskopisch untersuchten bösartigen Tumoren des oberen Respirationstraktes übersichtlich in nachfolgender Tabelle geordnet:

	Nase u. Nasenhöhle	Kehlkopf
1. Carc. cylindrocell. . . .	7	1
2. Carc. spinocell. kanoroid.	13	32
3. Carc. basocell.	29	15
4. Sarkoma	11	2
	<hr/> 60	<hr/> 50

1) Arch. f. Laryng. 1904. Bd. 15.

2) Arch. f. Laryng. 1904. Bd. 15.

3) Arch. f. Laryng. 1911. Bd. 3.

4) Orvosi Hetilap 1912.

Hieraus ergibt sich, dass etwa die Hälfte der in der Nase und in den Nasenhöhlen und etwa ein Drittel der im Kehlkopf vorkommenden bösartigen Tumoren Basalzellenkrebsen entsprechen. In der Nase stellen sie die weitaus häufigsten bösartigen Tumoren dar, im Kehlkopf folgen sie an zweiter Stelle, da hier die Krankroide etwa doppelt so häufig angetroffen werden.

Zusammenfassung.

1. Etwa die Hälfte der in der Nase und etwa ein Drittel der im Kehlkopf vorkommenden bösartigen Geschwülste entspricht Basalzellenkrebsen. In der Nase stellen sie die weitaus häufigsten (29 von 60) bösartigen Tumoren dar, im Kehlkopf folgen sie an zweiter Stelle (15 von 50), da hier die Krankroide etwa doppelt so häufig sind. In der Trachea kommen sie verhältnismässig selten zur Beobachtung (Fälle XLV, XLVI).

2. Die überwiegende Mehrzahl der Basalzellenkrebse des oberen Respirationstraktes entspricht den soliden Typus (65 pCt., Taf. III, Fig. 1, 2, Taf. V, Fig. 8). Adenoide und zylindromatöse Typen kommen seltener vor (24 pCt., Taf. III, Fig. 4, Taf. IV, Fig. 6, 7, Taf. V, Fig. 9, 10). In der Nase und in den Nebenhöhlen fand ich letztere 7 mal (Fälle XX—XXIV, XXVIII—XXIX); im Kehlkopf 2 mal (Fälle XLIII—XLIV); in der Trachea 2 mal (Fälle XLV—XLVI). Diese zylindromatösen Typen stellen relativ gutartige Tumoren dar. Noch seltener sind Kombinationsformen mit Stachelzellenkrebsen (11 pCt., Taf. IV, Fig. 5).

3. Ein geringer Teil der von der Zylinderepithelschicht der Nasenhöhle ausgehenden soliden Basalzellenkrebse (2 von 19) zeichnet sich dadurch aus, dass das Basalepithel mehr flächenartig wuchert und mehrere Zellagen dicke, mitunter von Zylinderepithel, selbst Flimmerepithel überzogene Basalzellenbänder bildet und innerhalb derselben mitunter Schleim und Becherzellen enthalten sind (Fälle XVIII—XIX, Taf. III, Fig. 3). Auch im Kehlkopf konnte ich den Ausgang eines Basalzellentumors vom Zylinderepithel der Drüsenausführungsgänge beobachten (Fall XLII).

4. Die von den Autoren, namentlich auch von Manasse und seinen Schülern beschriebenen „Endotheliome“ des oberen Respirationstraktes entsprechen Basalzellenkrebsen.

Die Operation der Stirnhöhle nach Szamoylenko's Vorschlag.

Von

Prof. F. Kretschmann.

(Mit 1 Textfigur.)

Während in der Ohrenheilkunde die Richtlinien der operativen Behandlung ziemlich festliegen, während eine gewisse Einheitlichkeit in bezug auf die Indikationsstellung und die Technik und Ausführung der operativen Massnahmen vorhanden ist, lässt sich dasselbe von der operativen Behandlung der Nasennebenhöhlen, besonders der beiden Hohlräume, Kiefer- und Stirnhöhle, nicht sagen. Hier finden sich die beiden Richtungen, Operation vom Naseninnern oder Operation von aussen, und beide werden durch namhafte Autoren vertreten. Es kann wohl nicht in Abrede gestellt werden, dass zur sicheren Beseitigung einer Erkrankung die Kenntnis ihrer Ausdehnung, die Art der pathologischen Veränderung und die Intensität des Krankheitsprozesses Hauptfordernis sind. Erfüllt wird diese Forderung durch Freilegen des Krankheitsherdes in dem Masse, dass eine gründliche Durchmusterung mittels des Gesichtssinnes und möglichst auch eine Abtastung stattfinden kann. Dies lässt sich durch eine entsprechend angelegte Oeffnung von aussen bei den beiden grossen Nebenhöhlen unbedingt, bei Eröffnung vom Naseninnern nur bedingt erreichen, und man kann deshalb a priori sagen, dass der Heilerfolg bei Eröffnung von aussen gesicherter sein wird als vom Naseninnern aus. Nun kommt es bei der Wahl einer Operationsmethode nicht allein und ausschliesslich auf den Heilerfolg an, sondern es kommen noch andere Faktoren in Betracht, wie die Schwere des Eingriffes und der wichtige Gesichtspunkt der Kosmetik, der wenigstens bei der Stirnhöhlenoperation eine sehr wesentliche Rolle naturgemäss spielt. Gerade dieses Moment ist es, welches bei letzterer immer noch nach neuen Methoden suchen lässt. Verfahren, welche den Heilerfolg bei Stirnhöhlenoperation sicher stellen aber kosmetisch nicht befriedigen, besitzen wir ja eine Anzahl. Verfahren, die kosmetisch befriedigen, gewährleisten oft die Heilung nicht hinreichend.

Die erkrankte Stirnhöhle bildet einen Schleimhautsack von oft recht bedeutender Ausdehnung in vertikaler, sagittaler und transversaler Richtung und buchtenreicher Anordnung, umschlossen ebenso wie der dünne, bogenförmige, in die Nasenhöhle ausmündende Ausführungsgang von Knochen.

Die Schleimhaut dieses Sackes, bei normalen Verhältnissen ein dünnes zartes Häutchen, erfährt bei Erkrankung eine Zunahme ihres Dicken-durchmessers, die bis zur völligen Berührung der gegenüberliegenden Wände führen kann, so dass die Lichtung in der Höhle aufgehoben ist. Ist die Schleimhautschwellung nicht so hochgradig, besteht also noch eine Lichtung, so ist die letztere erfüllt von einem meist eitrigen, schleimigen, zähen Absonderungsprodukt der Schleimhaut. Die Krankheitserreger befinden sich einmal in dem Höhleninhalt, dann aber auch in dem Gewebe der krankhaft veränderten Schleimhaut selbst.

Bei dieser Betrachtung leuchtet ein, dass eine rein konservative Behandlung, bestehend in Ausspülungen und Ansaugen nur von Erfolg begleitet sein kann, wenn es sich um kleine Höhlen handelt, die der Buchtenbildung entbehren. Bei stark entwickelter Orbital-, Temporal- und Frontalbucht mit erheblich geschwollener Schleimhaut wird das Verfahren versagen. Daran ändert auch eine Erweiterung des Duktus auf einige Millimeter durch Entfernung des vorderen Muschelendes und Beseitigung der vorderen Siebbeinzellen nicht viel. Bei grossen Stirnhöhlen wird ein Abfluss nicht erreicht. Man vergegenwärtige sich einmal, wie zäh und festhaltend das Sekret der Stirnhöhle ist. Nur mit Mühe gelingt es, dasselbe mit Pinzette oder Tupfern aus seinen Buchten zu entfernen. Ebenso wenig wird ein wenige Millimeter Durchmesser haltender Ausführungskanal eine Durchlüftung der Höhle, auf die von manchen Seiten besonderes Gewicht gelegt wird, erreichen.

Auf der Tagung der Laryngologen in Kiel hat Halle¹⁾ ein Verfahren demonstriert, das durch Fortnahme des Massivs des Os frontale und der Siebbeinzellen einen weiten Zugang zur Stirnhöhle von deren Boden aus schafft, weit genug, um einen grossen Teil des Hohlraumes dem Auge zugänglich zu machen. Zweifelsohne ist das ein Fortschritt in der operativen Behandlung der Stirnhöhle vom Naseninnern aus und eröffnet neue Perspektiven in der Behandlung dieser Erkrankung. Durch diese grosse Oeffnung kann man, wie Halle mitteilt, mit grosser Leichtigkeit seinen biegsamen Löffel und Kuretten einführen und bei nicht exzessiv gestalteten Höhlen die ganze Schleimhaut mit mindestens derselben Sicherheit auskratzen, wie es der Gynäkologe beim Uterus tut. Dass jede Leiste oder jede Spur der kranken Schleimhaut entfernt wird, erscheint bei dieser Methode nicht absolut notwendig. Die Höhle soll ja offen bleiben.

Es waltet bei ihm, wie auch bei einer grossen Reihe anderer Autoren das Bestreben vor, die erkrankte Schleimhaut zu entfernen. Wenn man die Schleimhaut, als den alleinigen Sitz des Leidens erkannt hat, so hat dies Bestreben, sie zu entfernen, seine volle Berechtigung. Nur muss dann die Entfernung so gründlich geschehen, dass auch keine Reste der Membran zurückbleiben. Es fragt sich nun, was an Stelle der fortgenommenen Schleimhaut entsteht. Die allgemeine Ansicht ist, dass von den nackten Knochen-

1) Archiv f. Laryngol. Bd. 29. S. 73.

wandungen ein Granulationspolster gebildet wird, das seinen epithelialen Ueberzug von dem Epithel der Nasenschleimhaut erhält, das durch die Kommunikationsöffnung in die Höhle hineinwächst. Wir können ja einen analogen Vorgang bei der Totalaufmeisselung der Mittelohrräume mit dem Auge verfolgen, und wir wissen, wie langsam der Vorgang der Epithelisierung hier vor sich geht, trotzdem ein breiter Saum Epithel tragenden Gewebes an den Rändern der Lappen des häutigen Gehörganges bei einer relativ kleinen Knochenhöhle vorhanden ist. Wie lange muss es dann bei einer grossen Stirnhöhle dauern, bis eine völlige Ueberhäutung des ganzen Raumes eingetreten ist. Nun könnten ja aber zurückgebliebene Teile der Schleimhaut, falls diese nach der Operation gesundet sind, Inseln bilden, von denen aus die Epithelisierung allmählich fortschreitet, bis die völlige Austapezierung des Sinus erreicht ist. Eine ausführliche, anatomische Klarlegung der Verhältnisse und Vorgänge nach Operationen der Nebenhöhlen von der Nase aus ist mir bisher nicht bekannt geworden. Wenn man der Meinung ist, dass die erkrankte Schleimhaut wieder gesunden kann, so ist es doch richtiger, sie nicht zu entfernen. Von der Konjunktiva, von der Urethra und von andern Schleimhäuten wissen wir, dass sie bei geeigneter medikamentöser Behandlung wieder zur Norm zurückkehren. Das gleiche Resultat lässt sich auch bei der Schleimhaut der grossen Nasennebenhöhlen erreichen, unter der Voraussetzung, dass die gesamte Oberfläche des Traktus der medikamentösen Einwirkung sicher zugänglich ist. Ich habe verschiedentlich in früheren Arbeiten¹⁾ über die Behandlung der Kieferhöhleneiterung darauf hingewiesen, dass man die Schleimhaut derselben erhalten soll, weil es gelingt, sie wieder zu normalen Verhältnissen zurückzubringen.

Meine Arbeiten, welche in einer allgemeinen medizinischen Zeitschrift erschienen sind, scheinen in Fachkreisen weniger bekannt geworden zu sein, sonst hätte es wohl kaum geschehen können, dass das von mir angegebene Verfahren der Kieferhöhlenoperation, das in der gleichzeitigen Entfernung der fazialen und nasalen Kieferhöhlenwand von einem Schnitt aus durch Freilegung der Apertura piriformis auf submukösem Wege und die Bildung eines Schleimhautlappens aus der Bekleidung des unteren Nasenganges mit Verlagerung auf die untere Fläche der Kieferhöhle besteht, der Autorschaft Denker's zugeschrieben würde, wie es in der auf jene Arbeit folgenden Literatur den Anschein hat. Ich halte es bei breiter Eröffnung der Kieferhöhle für geboten, die Schleimhaut zu erhalten und durch entsprechende Behandlung zu sanieren. Die für den Patienten allerdings unbequeme Nachbehandlung, ev. auf einige Wochen, die Kommunikation zwischen Highmorshöhle und Mundhöhle sich gefallen zu lassen, muss dann in Kauf genommen werden.

Ebenfalls gelingt es auch die Stirnhöhlenschleimhaut zur Gesundung zu führen, wenn man den Sinus von aussen so weit eröffnet, dass sein

1) Münchener med. Wochenschr. 1905. Nr. 1 u. ebenda 1907. Nr. 26.

Inneres allseitig übersehen und erreicht werden kann. Dabei kann und soll die Oeffnung nicht grösser sein als unbedingt erforderlich, und es muss auf möglichste Erhaltung des Profils Bedacht genommen werden. Eine längere offene Behandlung ist natürlich auch hier notwendig, und man darf sich nicht verhehlen, dass es für den Patienten erhebliche Unbequemlichkeiten im Gefolge hat, eine absondernde Wunde wochenlang über dem Auge zu tragen. Ich habe eine ganze Reihe von Erkrankungen auf diese Weise geheilt und habe mich bei einem Teil der Fälle nach Jahren von der Dauer der Heilung überzeugen können. Dabei waren mehrere sehr grosse Stirnhöhlen. Das kosmetische Resultat war durchweg befriedigend. Eine Einsenkung fand nicht statt. Nur soweit durch die Fortnahme des Knochens auch die Wölbung fortfiel, trat entsprechende Abflachung ein. Da der Sinus frontalis seine Schleimhautauskleidung behält, fällt der Narbenzug fort, der naturgemäss eintreten wird, wenn in der von Schleimhaut befreiten Knochenhöhle, wie es bei bisherigen Methoden, welche auf Verödung ausgehen, der Fall ist, ein Bindegewebe sich bildet, das der zunehmenden Schrumpfung anheimfällt.

Wie schon erwähnt, liegen ausreichende anatomische Befunde über die Beschaffenheit der Nebenhöhlen nach Abschluss des Heilverfahrens meines Wissens nicht vor. Diese mangelnde Kenntnis anatomischer Unterlagen veranlasste Szamoylenko¹⁾ der Frage der weiteren Vorgänge nach Operationen der Stirnhöhle auf experimentellem Wege näher zu kommen. Er machte Versuche an einer Reihe von Hunden und Katzen. Es wurde eine Fensteröffnung in der Stirnwand der Stirnhöhle angelegt, gross genug, um von da aus die gesamte Schleimhaut zu entfernen. Die Schleimhautentfernung geschah mit entsprechenden Löffeln. Die Höhle wurde dann mit heisser Luft ausgetrocknet und allseitig mit Jodtinktur bestrichen. Die Weichteile unter besonderer Berücksichtigung des Periostes schloss er durch Nähte. Die Versuchstiere wurden in verschiedenen Zeitabständen nach der Operation getötet, frühestens 14 Tage, längstens 6½ Monat nach der Operation, die Präparate makroskopisch und mikroskopisch untersucht. An einer Anzahl Abbildungen kann man die allmähliche Ausfüllung der Stirnhöhle durch neugebildetes Gewebe sehr gut verfolgen. Zu Anfang findet sich in der Höhle geronnenes Blut. Das Ersatzgewebe geht einmal von dem Periost aus, welches das Knochenfenster verschliesst, und ferner von den Haversschen Kanälen des der Schleimhaut beraubten Knochens. Das Periost erfährt im Bereiche der Trepanationsöffnung eine Verdickung und tritt in seiner ganzen Breite in dickerer Schicht in den Sinus frontalis ein und verbreitet sich zunächst in dem vorderen Abschnitt desselben. Von den Haversschen Kanälen des Knochens gehen vermittelt Osteoblasten Knochen sprossungen aus, die zu Balkenbildungen führen. Diese Balken kommunizieren miteinander und bilden im dritten Monat ein Netz, das in seinen Maschen anfangs lockeres Bindegewebe, vom fünften Monat ab Knochen-

1) Archiv f. Laryngol. Bd. 27. S. 137.

markselemente enthält. Entsprechend der Zunahme neuen Gewebes findet eine Resorption des ursprünglich vorhandenen Blutkuchens statt. Neben dem Knochenaufbau finden sich auch Abbauvorgänge im alten Knochen, wie es ja bei Wachstumsvorgängen am Knochen, seien sie physiologischer, seien sie entzündlicher Natur, die Regel ist. Der Sinus frontalis verodet somit auf Kosten neugebildeten Knochengewebes. Daraus folgt, dass eine Einziehung der Weichteile, wie sie bei schrumpfendem Bindegewebe die Regel bildet, hier nicht zu befürchten ist und auch nicht eintritt.

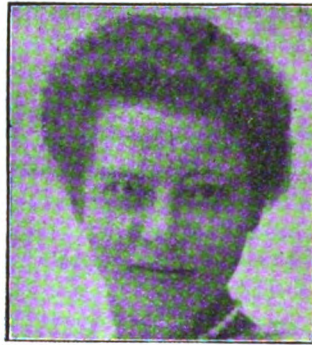
Nach diesen Ergebnissen dürfte man bei der Uebertragung des Verfahrens auf die Sinuitis beim Menschen günstige Erfolge erwarten, sowohl was völlige Ausheilung der Erkrankung, wie kosmetisches Endresultat anlangt. Ich habe deshalb seit einigen Jahren dies Verfahren bei Stirnhöhlenoperationen befolgt. Die erste nach Szamoylenko's Grundsätzen ausgeführte Operation und ihr Ergebnis findet sich in folgender Krankengeschichte:

Herma E., 24 Jahre, leidet seit Jahren an linksseitigen Kopfschmerzen und Nasenentzündung links. Sie wurde längere Zeit von anderer Seite mit kleineren endonasalen Eingriffen behandelt, ohne erkennbaren Erfolg. Die linke Nasenseite war durch eine starke Scheidewandverbiegung in Höhe der mittleren Muschel verlegt, so dass auch nach Kokainsuprarenin-Anwendung ein klares Bild von der Gegend der vorderen mittleren Muschel des Siebbeins und Hiatus nicht zu erlangen war. Durchleuchtung erweist die linke Gesichtshälfte dunkel. Stirne links bei Beklopfen schmerzhaft, Punktion der linken Kieferhöhle entleert dicken übelriechenden Eiter. Nach mehrtägiger Vorbereitung am 21. 11. 12. submuköse Septumresektion. Diese verlief ungestört. Nach einigen Wochen war die Riechspalte übersichtlich. Lateral der mittleren Muschel stark gequollene Schleimhautpolster, aus dem sich Eiter entleert, der sich nach Abtupfen schnell ergänzt. Am 6. 1. 13. Operation der Kieferhöhle nach meinem Verfahren¹⁾, in derselben Sitzung Aufmeisslung der Stirnhöhle von der frontalen Wand. Schnitt in der Augenbraue. Belassung der gequollenen Schleimhaut. Stirnhöhle nach oben und schläfenwärts sehr stark entwickelt. Tamponade, offene Behandlung. Die geschwollene Kieferhöhlenschleimhaut bildet sich in den nächsten Wochen zurück, so dass die bukkale Wunde sich schliessen darf. Nach 5 Wochen ist sie geschlossen. Kieferhöhle ist, wie die Betrachtung mit dem Salpingoskop²⁾ durch die Oeffnung im unteren Nasengang ausweist, geheilt. Aus der Stirnhöhlenwunde geht die Eiterung wenn auch verringert, weiter. Da eine nochmalige Erweiterung der Stirnhöhlenwunde, die sich stark verkleinert hat, zur besseren Applikation von Höllensteinampoons in Frage kam, beschloss ich das inzwischen bekannt gewordene Szamoylenko'sche Verfahren anzuwenden. 19. 7. 13. Schnitt in der früheren Narbe. Der Knochen wird temporalwärts noch weiter entfernt als das erste Mal, so dass das Fenster in transversaler Richtung 3, in vertikaler an höchster Stelle 1½ cm beträgt, die Schleimhaut überall sorgfältig exstirpiert, die Knochenwandungen mit Jodtinktur bestrichen, der Ausführungsgang mit dem galvanokaustischen Brenner touchiert. Die Hautfistel wird geglättet, die Schnittwunde durch 3 Nähte vereinigt. Ein dünnes Drainrohr, zum Grunde der Höhle reichend, mündet im temporalen

1) Münchener med. Wochenschr. 1905 Nr. 1.

2) Monatsschr. f. Ohrenheilk. 1910. Nr. 7. Passow-Schäfer's Beiträge Bd. 8. S. 284. Aufsatz Franke.

Ende des Schnittes. Am Abend Temperatur 38. In den folgenden Tagen Temperatur nicht über 37,5. Am 5. Tage Verbandwechsel. Wunde ist reaktionslos. Aus dem Drainagerohr hat sich ein wenig bernsteingelbe, klare Flüssigkeit entleert, von dem Aussehen von Serum, wie es sich bei einem Blutkuchen bildet. Nähte entfernt. Am 10. Tage bleibt auch das Drainrohr fort. Nach zwei Tagen ist die Drainöffnung verschlossen. Die Wunde wird mit Kollodium überpinselt. Verband bleibt fort. Im Naseninnern ist keine Spur von Eiter zu finden und ist auch seitdem nicht wieder aufgetreten. Die beifolgende Abbildung ist erst vor einigen



Wochen aufgenommen, also 4 Jahre nach der Operation. Nur bei genauem Zusehen ist eine geringe Abflachung der Wölbung über der Augenbraue zu bemerken. Die lineare Narbe liegt in der Augenbraue und fällt, da letztere sehr dicht ist, absolut nicht auf. Bei der Durchleuchtung ist die linke Stirnhöhle, wie nicht anders zu erwarten, dunkler. Beim Palpieren kann man nichts von der früheren Operationsöffnung mehr bemerken. Man hat das Gefühl, als ob unter der Haut fester Knochen sich befindet.

In gleicher Weise wurden weitere 7 Personen operiert mit dem gleichen günstigen Verlauf und Endausgang. Auf die Krankengeschichten darf verzichtet werden, da es sich doch nur um Wiederholungen handeln würde. 2 davon waren weiblichen, 5 männlichen Geschlechts. Mit Ausnahme eines 17jährigen Jungen handelte es sich um Kranke über 20 Jahre. Die Stirnhöhlen waren sämtlich grosse, nach der Klassifikation von Ritter¹⁾ und mit Nebenbuchten versehen. Bei dreien war gleichzeitig Kieferhöhlenempyem dabei, das in der gleichen Sitzung operiert wurde. Temperatursteigungen von Bedeutung fanden sich niemals. Die Fäden wurden am 3.—5. Tage, die Drainage am 8.—10. entfernt. Es trat stets glatte prima intentio ein. Ausser diesen Fällen, bei denen es sich um Stirnhöhlenempyeme ohne Veränderung der Weichteile handelte, kamen noch zwei weitere Kranke zur Operation mit Orbitalabszess, entstanden infolge Eiterdurchbruchs vom Siebbein, ein junges Mädchen von 17 und ein Mann von 56 Jahren. Hier war die Schnittführung nach Killian erforderlich, um die Lamina papyracea des Siebbeins freizulegen und die Durchbruchsstelle

1) Zeitschrift f. Laryng. u. Rhinol. 1912. S. 21.

aufzusuchen. Von der Durchbruchsstelle wurden die Zellen eröffnet und, soweit sie erkrankt waren, mit Löffel und Meissel geglättet, die Wunde nach aussen drainirt. Eine Kommunikation mit der Stirnhöhle wurde beabsichtigterweise nicht hergestellt. Bei dem jungen Mädchen heilte die Stirnhöhle, deren Schleimhaut in der bekannten Weise entfernt und die temporalwärts drainirt worden war, glatt wie in den ersten Fällen; die Drainageöffnung aus dem Siebbein, deren Schluss sich über Wochen hinzog, liess eine etwas eingezogene Narbe zurück. Bei einer kürzlichen Kontrolle, 2 $\frac{1}{2}$ Jahre nach der Operation, ist in der Stirnhöhlengegend nicht die geringste Niveaudifferenz zu bemerken, dagegen oberhalb des linken inneren Augenwinkels eine eingezogene Narbe, deren Exzision noch in Frage kommt. Die Naseneiterung hat seit der Operation aufgehört.

Bei dem 56jährigen Manne, der gleichzeitig an Kiefereiterung litt, wurden beide Höhlen in derselben Sitzung in Lokalanästhesie operiert. Bei der Stirnhöhle erfolgte der die Orbita nasalwärts umkreisende Killian'sche Schnitt, der den Abszess eröffnete. Von dem Schnitt aus erfolgte an der orbitalen Wand die Ausräumung des Siebbeins und die Eröffnung der frontalen Wand der Stirnhöhle. Die Schleimhaut war nicht sulzig gequollen, zwar derb verdickt, aber von glatter Oberfläche. Der Inhalt war dünnflüssiger Eiter von fötidem Geruch. In der Hoffnung, dass die anscheinend wenig veränderte Schleimhaut sich nach Entfernung des Eiters erholen könnte, wurde von ihrer Entfernung Abstand genommen, ein Drain in den orbitalen, ein zweites in den temporalwärts gelegenen Abschnitt der Wunde gelagert, diese selbst unter Mitfassen des Periostes durch Zelluloidzwirnnähte geschlossen. Der erhoffte Erfolg blieb aus. Es eiterte weiter, besonders aus dem Stirnhöhlendrain. Die Nähte wurden am 4. Tage entfernt, aber die Naht hielt. Unter feuchten Umschlägen liess Entzündung und Eiterung nach. Die orbitale Oeffnung, aus der das Drain am 10. Tage fortgelassen wurde, schloss sich 4 Wochen nach der Operation. Die Eiterung aus der Stirnhöhle bestand weiter. 5 Wochen nach dem ersten Eingriff war die Kieferhöhle heil, die entzündlichen Erscheinungen an der Stirnhöhle abgeklungen. Jetzt wurden unter Benutzung des temporalen Abschnittes des ersten Stirnhöhlenschnittes mit Verlängerung schläfenwärts durch die Fistel die Weichteile gespalten in Lokalanästhesie. Beim Zurückpräparieren zeigte sich die interessante Erscheinung, dass das Periost, welches das Knochenfenster verschlossen hatte, stirnhöhlenwärts stark verdickt war und dass es die Ränder des Knochenfensters nach dem Höhleninnern pilzförmig überlagert hatte, ganz wie es Szamoylenko bei seinen Versuchstieren beschreibt. Die Knochenöffnung wurde noch etwas erweitert und die Schleimhaut vollständig entfernt bis in die Enge des Ductus nasofrontalis. Von einer Jodpinselung wurde Abstand genommen, wie es in den letzten Fällen unbeschadet immer geschah. Die Wunde wurde durch tiefgreifende, das Periostfassende Nähte bis auf die Oeffnung für das Drainrohr im lateralen Winkel geschlossen. Die Temperaturen waren wie gewöhnlich. Beim Verbandwechsel am 4. Tage waren die Wundränder verklebt, zeigten aber leichte Rötung. Aus dem Drain floss nicht das bekannte bernsteingelbe Serum, sondern eine rahmigeitrigte Flüssigkeit. Die Nähte wurden entfernt. Einige Stichkanäle eiterten, jedoch blieben die Wundränder vereinigt. Innerhalb 14 Tage verlor sich die Röte. Die Eiterung aus dem Drain wurde immer geringer, so dass es 3 Wochen nach dem Eingriff fortbleiben konnte. 5 Wochen nach der Operation war die Wunde geschlossen,

die Naseneiterung hatte schon früher aufgehört. 7 Wochen nach dem Eingriff sah ich Patienten zum letzten Mal. Trotz des anormalen und komplizierenden Verlaufs war das kosmetische Resultat sehr befriedigend. Eine neuerliche Kontrolle war leider nicht möglich, da Patient nicht zu erreichen war.

Ich habe diese Krankengeschichte ausführlicher berichtet, einmal, weil sie zeigt, dass das dargelegte Verfahren auch einmal nicht per prim. int. verläuft, dennoch aber ein gutes kosmetisches Resultat ergibt, dann aber, weil gerade aus diesem Falle auf die Heilungsvorgänge sich ein Schluss ziehen lässt. Dieser Schluss läuft darauf hinaus, dass in der Tat das Periost einen Hauptanteil an der Ausfüllung der Knochenhöhle für sich in Anspruch nimmt. Die knochenbildende Fähigkeit des Periostes hat auch Passow¹⁾ erkannt und in sehr dankenswerter Weise benutzt zur Ausfüllung und Ausheilung tief eingezogener und ständig fistelnder Trichter, welche nach Mastoidoperation zurückgeblieben sind. In der ersten Arbeit, von Passow selbst geschrieben, waltet das Bestreben vor, möglichst viel knochenerzeugendes Material, d. i. Periost, in die Knochengrube zu bringen. Er nimmt deswegen grosse Lappen, die mehrfach zusammengefaltet in den Trichter verlegt werden. Später (Arbeit Gabe) werden noch Periostlappen gebildet, die über dem Knochenrichter durch Katgutnähte vereinigt werden. Sie werden in die Wundhöhle hineingeschoben, wobei sie durch Faltung ein dickes Polster bilden. Es ist nun gar nicht nötig, dass die Periostlappen in den Grund der Wunde gedrückt werden. Es genügt, wie ich mich überzeugt habe, wenn sie über der Wunde in der Ebene der äusseren Knochenfläche vereinigt werden, um ein volles Resultat zu erzielen. Es liegen dann ähnliche Verhältnisse vor, wie bei dem Knochenfenster der Stirnhöhle, welches durch Periost verschlossen wird. Die günstige Wirkung der Passow'schen Knochenhauttransplantationen lehrt uns, wodurch die schlechte Heilung und der mangelhafte Wundverschluss bei Warzenfortsatzaufmeisslungen verursacht wird, nämlich durch eine zu energische und zu lange durchgeführte Tamponade. Die Wundränder, speziell die Periostränder, werden dadurch weit voneinander entfernt gehalten. Sie verlieren die Elastizität, können sich nicht wieder nähern und keine Gewebsbrücken schlagen. Die vielfachen Erfahrungen über solche schlechte Heilungen haben dazu geführt, jetzt wieder einen Teil der Weichteile nach Mastoidoperation durch Naht zu vereinigen und dabei das Periost mitzufassen. Ich habe dieses Kapitel anderen Ortes²⁾ etwas eingehender behandelt, kann deshalb von weiteren Erörterungen über diesen Punkt absehen. Für die Stirnhöhle hat von Eicken³⁾ zur Ausfüllung tiefer Einsenkung sich auch der Periostplastik bedient und damit ein durchaus befriedigendes Resultat erreicht.

1) Passow's Beiträge zur Anatomie. Bd. 1. S. 67; u. Gabe, Passow-Schäfer Bd. 4. S. 354.

2) Passow's Beiträge. Bd. 9. S. 345.

3) Verh. d. Ver. d. Laryng. 1914. S. 177.

Nach den Ergebnissen der Szamoylenko'schen Arbeit und nach den klinischen Erfahrungen mit Transplantation von Periost, ferner nach den Mitteilungen über die sog. Organisation geronnenen Blutes in Knochenhöhlen¹⁾ muss man sich die Vorgänge bei der Stirnhöhlenoperation folgendermassen vorstellen: Die Höhle füllt sich kurz nach der Operation mit Blut. Dieses bildet das provisorische Material, in welches einmal Gewebe von dem des Knochenfenster deckenden Periost, das andere Mal Sprossen von den Knochenwänden einwachsen. In dem Masse, wie die Gewebsneubildung fortschreitet, erfolgt die Resorption des Blutes. Es bildet sich ein Balkenwerk von Knochengewebe, das nach einigen Monaten Knochenmarkselemente aufweist und dem Bau eines spongiösen Knochens entsprechen dürfte. Es ist zu verwundern, dass trotz des Berührens der Wunde und der Knochenwände mit dem infektiösen Höhleninhalt die Heilung doch meist prim. int. vor sich geht. Die Jodpinselung der Knochenwände, die anfangs vorgenommen wurde in der Absicht, die zurückgebliebenen Keime möglichst unschädlich zu machen, konnte unbeschadet fortgelassen werden. Ob eine geringe Virulenz der Keime daran Schuld ist oder ob bei der Art der Heilungsvorgänge sich ausgiebige Schutzstoffe entwickeln, jedenfalls ist die erfreuliche Tatsache der schnellen und primären Heilung zu verzeichnen.

Während bei den bisherigen Verfahren der Stirnhöhlenoperation besonderes Gewicht darauf gelegt wird, eine breite Kommunikation nach der Nasenhöhle zu schaffen, soll hier gerade die Kommunikation aufgehoben werden, um die Entwicklung der Ausfüllung mit neuem Gewebe ungestört vor sich gehen zu lassen. Ich habe den Abschluss nach der Nase dadurch zu erreichen gesucht, dass ich die Schleimhaut des Duktus an seiner Enge nasalwärts mit der Sonde einstülpte, so dass der Stirnhöhle die ossale bindegewebige Seite der Mukosa zugekehrt war. Da in der Einstülpung Bindegewebe mit Bindegewebe sich berührte, konnte eine schnelle Verwachsung eintreten und sich aus dem nasalen Abschnitt des Duktus ein Blindsack formieren. Es ist hier das gleiche Prinzip verfolgt, welches bei der Abtragung der Appendix angewandt wird. Durch den Abschluss der Nasenhöhle wird die nachträgliche Infektion der Stirnhöhle vermieden.

Aus dem gleichen Prinzip ist auch eine Verbindung zwischen Siebbeinzellen und Stirnhöhle unterlassen worden. Mit Ausnahme der beiden Fälle, welche mit Orbitalabszess kompliziert waren, wurden am Siebbein keine Eingriffe unternommen. Die gleichzeitige Erkrankung der vorderen Siebbeinzellen bei Frontalsinuitiden wird ja von den meisten Autoren betont. Wir glaubten auch dieser Annahme Rechnung tragend mit einem nach Abschluss der Stirnhöhlenbehandlung notwendigen Vorgehen gegen die vorderen Siebbeinzellen uns befassen zu müssen. Nun stellte sich aber gleich bei dem ersten Falle heraus, dass die Naseneiterung sehr schnell verschwunden war und nicht wiederkehrte. Damit erübrigte sich ein Vorgehen gegen das Siebbein. Das Gleiche fand statt bei den späteren Fällen.

1) Schede, Verh. d. deutsch. Ges. f. Chir. 1886. XV.

Will man nun nicht annehmen, dass in unseren Fällen das Siebbein überhaupt nicht erkrankt war, so lässt sich die Vermutung nicht unterdrücken, dass die Beseitigung der Stirnhöhlen- und, wo sie vorhanden war, der Kieferhöhlenerkrankung ein spontanes Ausheilen des Siebbeins im Gefolge gehabt hat. Wir wissen ja, dass bei Mastoidoperationen gelegentlich kleinere Zellen uneröffnet bleiben und doch nach Ausschaltung des Hauptherdes zur Heilung kommen. Die Berichte, welche Schwartz¹⁾ über die erste Reihe seiner Warzenfortsatzaufmeisslungen gegeben hat, beweisen ja durch ihr Schlussresultat hinlänglich die Heilbarkeit kleiner abgekapselter Herde nach Ausschaltung des Hauptherdes. Damals wurde der Warzenfortsatz nur so weit aufgemeisselt, dass ein Kanal nach dem Antrum mastoideum hergestellt werden konnte. War dieser Kanal hergestellt, so wurde der Knochen mit dem scharfen Löffel, soweit er sich als erweicht erwies, exkochleiert. Dass dabei eine ganze Anzahl uneröffneter Zellen zurückblieb, ist ohne weiteres klar. Die Heilung ist trotzdem eingetreten, wie Schwartz's Krankengeschichten lehren. Die Heilbarkeit kleinerer Herde nach Ausschaltung des Hauptherdes ist demnach nicht zu bezweifeln und sie scheint nach unserem Stirnhöhlenmaterial die Regel zu bilden.

Die Operation beginnen wir bei Erwachsenen zuerst immer in Lokalanästhesie, nachdem eine Stunde zuvor bei Erwachsenen eine Morphinumspritzen erfolgt ist. Erweist sich die Operation in Lokalanästhesie nicht durchführbar, so wird zur Allgemeinnarkose geschritten. Inhalationsnarkose nach Infiltration hebt die Wirkung der letzteren, besonders was die Anämisierung anlangt, nicht auf. Allgemeinnarkose und dann erst erfolgende Infiltrierung macht das Zustandekommen der Wirkung letzterer unsicher, wie Spiess²⁾ betont. Das Gebiet, welches für die Schnitfführung in Betracht kommt, wird in hinreichender Ausdehnung mit 2proz. Novokainlösung mit Suprareninzusatz unterspritzt. Der Schnitt verläuft in der kurz geschnittenen Augenbraue, beginnt am Augenbrauenkopf und wird 3—4 cm temporalwärts geführt. Bevor die Weichteile abgehoben werden, erfolgen zwei bis drei ganz flache Hautschnittchen senkrecht den Anfangsschnitt kreuzend. Sie dienen zur Markierung und sollen genaue Anpassung der Hauptschnittländer bei der Schlussnaht gewährleisten. Diese ist notwendig, damit eine schnelle Wiedervereinigung der durchschnittenen Nerven erreicht wird. Nach Freilegung der vorderen knöchernen Wand wird die Stirnhöhle in kleinem Umfang aufgemeisselt, die Schleimhaut durchtrennt und mit der Sonde die Ausdehnung des Hohlraums festgestellt. Nach möglichster Entfernung des flüssigen Inhalts wird das Innere mit 5proz. Kokainlösung mittelst Watteträgers ausgetupft. Nunmehr wird von der angelegten Knochenöffnung mit Meissel und Knochenzange das Fenster formiert. In der Ausdehnung in transversaler Richtung braucht man sich keinen grossen

1) Archiv f. Ohrenheilk. Bd. 17. S. 92.

2) Verh. d. Ver. d. Laryng. 1912. S. 723

Zwang anzutun, in vertikaler soll die Erweiterung möglichst nicht höher als 1 cm betragen. Liegt eine sehr ausgedehnte Frontalbucht vor, so kann man über dem ersten Fenster ein zweites für die Frontalbucht anlegen oder eine Omegaerweiterung nach oben vornehmen. Es kommt ja doch für das kosmetische Resultat darauf an, das Niveau und die Kontinuität der frontalen Wand so vollständig wie möglich zu erhalten und das architektonische Gefüge nicht allzu stark zu unterbrechen. Die Oeffnung resp. die Oeffnungen müssen aber so umfangreich sein, dass sie den Zugang zu allen Buchten der Stirnhöhle ermöglichen. Nun wird die Schleimhaut mit Pinzette und mit graden und winklig abgebogenen Löffeln allseitig entfernt. Die Septumleisten bleiben stehen. Sie tragen ja zur Verkleinerung des Hohlraums bei durch Knochengewebe, das von ihnen aussprosst. Um die Mukosa an der Stirnhöhlenseite der stehen gebliebenen Teile der vorderen Wand zu eliminieren, kann man die Ablösung unter Kontrolle kleiner Kehlkopfspiegel ausführen. Die Elimination der Schleimhaut ist eine mühsame und zeitraubende Arbeit. Besondere Schwierigkeiten macht eine weit sagittalwärts reichende niedrige Orbitalbucht. Exakte Blutstillung, bei welcher Coagulen sehr gute Dienste leistet, intensive Beleuchtung sind erforderlich, um die Sicherheit zu geben, dass alle Schleimhautpartien entfernt sind. Dies Postulat muss unbedingt erfüllt sein, wenn eine Verödung durch neugebildetes Gewebe mit Sicherheit erreicht werden soll. Nach Revision und Toilette der Höhle wird ein ca. 5 mm im Durchmesser haltendes Drainrohr vom tiefsten Punkt der Höhle aus nach dem temporalen Wundwinkel herausragend gelagert, die Wunde durch mehrere tiefe Nähte geschlossen. Da das Periost, welches die Knochenfenster überlagert, nach unseren früheren Ausführungen ein sehr wichtiger Bildner von Material für die entleerte Stirnhöhle abgibt, so ist auf die Vereinigung des Periostschnittes besondere Sorgfalt zu verwenden und darauf zu achten, dass es in ausreichender Weise von der Nadel gefasst wird. Die bei Beginn der Operation angelegten kleinen Markierungsschnitte sorgen dafür, dass die entsprechenden Partien der Wunde wieder ihre genaue Vereinigung finden. Nach 4—5 Tagen wird der Verband gewechselt. Die Wunde erscheint ohne jede Reaktion schön verwachsen. Aus dem Drainagerohr hat sich eine ganz geringe Menge bernsteingelber klarer Flüssigkeit ergossen. Die Nähte werden entfernt. Beim zweiten Verbandwechsel bleibt das Drainrohr fort. Nach 14 Tagen kann die Wunde mit Kollodium verschlossen werden. Ein Verband ist nicht mehr nötig. Die Naseneiterung ist nun beseitigt. Die Sensibilität ist in den ersten Wochen aufgehoben. Nach der dritten Woche werden Nadelstiche in dem betroffenen Gebiete wieder wahrgenommen. Nach 8 Wochen ist eine Sensibilitätsstörung objektiv nicht mehr nachweisbar, wenn auch von manchen Patienten ein gewisses Taubheitsgefühl noch angegeben wird. Wie man sich die Heilungsvorgänge vorzustellen hat, ist bereits oben ausgeführt worden.

Wir besitzen demnach in dem Szamoylenko'schen Verfahren der Stirnhöhlenoperation eine Methode, welche allen Anforderungen, die man an eine solche stellen darf, gerecht wird. Sie erweist eine sehr schnelle und dauernde Beseitigung des Krankheitsprozesses, erfordert eine ganz kurze Nachbehandlung, sie schafft ein kosmetisch sehr günstiges Resultat, wie es besser von den bisher geübten Verfahren wohl kaum erreicht wird, sie lässt sich verhältnismässig schnell ausführen und ist für den Kranken mit geringen Unbequemlichkeiten verbunden. Sie birgt keine Gefahren für den Träger¹⁾, alles Umstände, die in ihrer Zusammenfassung dem Verfahren ein günstiges Zeugnis ausstellen müssen.

1) Uffenorde. Passow-Schäfer. Bd. 7. S. 296.

XXIII.

Stimmbänderkrankungen bei Kriegsteilnehmern.

Von

Prof. Dr. Streit,
Stabsarzt in einem Kriegslazarett.

Während der Monate September 1916 bis April 1917 habe ich 34, von September 1917 bis Februar 1918 8 Fälle von Stimmbänderkrankungen gesehen, welche nicht nur als einzelne Beobachtungen interessant sind, sondern auch durch ihr zeitlich begrenztes Auftreten und Wiederverschwinden unsere Beachtung verdienen.

Allen diesen Fällen ist folgendes gemeinsam: es fanden sich die charakteristischen Erscheinungen ausschliesslich auf der Oberfläche der wahren Stimmbänder. Mit einer Ausnahme waren beide Stimmbänder befallen. Gerade dieser eine Fall ist aber deshalb nicht als völlig beweiskräftig anzusehen, weil er nur kurze Zeit beobachtet werden konnte, während die übrigen Patienten mit ganz verschwindenden Ausnahmen ins Lazarett aufgenommen waren. Es ist also nicht ausgeschlossen, dass bei diesem Manne zur Zeit der Behandlung eines der beiden Stimmbänder bereits wieder ausgeheilt war, während die Krankheitserscheinungen auf dem anderen noch fortbestanden. Ich komme hierauf noch zu sprechen.

Die übrige Kehlkopfschleimhaut zeigte bei einer Reihe meiner Beobachtungen das Bild der katarrhalischen Entzündung, doch hatte dieser Kehlkopfkatarrh wenig Charakteristisches und trat gegenüber den interessanten Veränderungen an den Stimmlippen jedenfalls völlig zurück.

Die wahren Stimmlippen selbst befanden sich in allen Fällen in einem mehr oder minder starken Entzündungszustande, der sich durch grössere oder geringere Anschwellung derselben manifestierte. Das Charakteristische jedoch waren gewöhnlich völlig symmetrisch auftretende weisse Flecken auf der Stimmbandoberfläche. In keinem Falle habe ich an irgendeiner anderen Stelle des Kehlkopfes ähnliche Effloreszenzen feststellen können. Diese Flecken sassen meistens etwa auf der Mitte des Stimmbandes, resp. etwas nach vorne zu von der Mitte; am häufigsten zwischen erstem und zweitem Stimmbanddrittel. Ihre Ausdehnung war sehr verschieden, bisweilen war sie nur etwas grösser als ein Stecknadelkopf, bisweilen nahm sie fast das ganze Stimmband ein. Nicht selten war die Affektion auf einem Stimmbande bedeutend stärker ausgesprochen, als auf dem anderen.

Manchmal sah man rings um diese Plaques, die sich gewöhnlich nach aussen hin nicht scharf abgrenzten, einen schmalen stärker geröteten

Saum, der seinerseits wieder in das graurötliche Stimmband überging. Die Farbe der Plaques selbst war weisslich resp. rein weiss. Sie kontrastierte ganz auffällig mit der geröteten Grundfarbe der Stimmbänder. In einzelnen Fällen erschien die erkrankte Stimmbandpartie resp. einzelne Stellen auf derselben direkt glänzend kalkig weiss. Hierdurch bekam bisweilen der erkrankte Teil des Stimmbandes ein eigentümlich marmoriertes Aussehen. In anderen Fällen war die Grundfarbe der Flecken mehr grauweiss, bisweilen auch durchsichtig bläulich weiss.

Diese Flecken erhoben sich deutlich über das Niveau der Stimmbandoberflächen; nur relativ selten waren Niveaudifferenzen nicht mit absoluter Sicherheit feststellbar. Relativ häufig erschien das Aussehen dieser Flecke blasig, ödematös. Besonders wenn man die Stimmbänder mit dem Brünigsschen Vergrösserungsspiegel genau untersuchte, hatte man häufig genug den Eindruck, als ob man es mit lokalen Oedemen zu tun habe. Hierbei stellte sich ferner heraus, dass die Oberfläche der weissen Flecke nicht immer gleichmässig plateauartig war, sondern dass sie bisweilen eigentümlich gekörnt und wellenartig erschien.

Die Plaques reichten nicht selten über den freien Stimmbandrand hinaus und verliehen ihm dann ein unebenes, mitunter wie ausgefranztes Aussehen. Sobald derartige den freien Stimmbandrand überragende Plaques sich genau gegenüberlagern, konnte ich beobachten, dass dieselben sich gegenseitig formten, so dass ein Vorsprung auf einem Stimmbandrande in eine Vertiefung des anderen hineinpasste. Hierdurch trat naturgemäss eine Verbesserung des Stimmbandschlusses ein.

Somit kamen durch den akuten Prozess ganz ähnliche Spiegelbilder zustande, wie wir sie von der Pachydermie her kennen. Allerdings waren hier im Gegensatz zur Pachydermie nicht vornehmlich die Processus vocales, sondern die mehr nach vorne hiervon liegenden Partien des freien Stimmbandrandes in Mitleidenschaft gezogen. Bisweilen konnte man auf demselben Stimmbande zwei voneinander durch eine kleine Mulde scheinbar getrennte weissliche Erhebungen feststellen, resp. es fand sich infolge ungleichmässig stark ausgeprägter Anschwellung in der Mitte einer grösseren Plaque eine Art kleiner Delle vor.

Dass diese soeben beschriebenen mannigfachen Bilder nicht etwa verschiedenen Krankheitsformen entsprachen, von denen die eine sich durch lokale Stimmbandödeme, die andere durch an fibrinöse Prozesse erinnernde Plaques charakterisierte, ging daraus hervor, dass bisweilen beide Bilder gemeinsam miteinander und nacheinander in demselben Falle zur Beobachtung kamen.

Diese Stimmbänderkrankung war stets mit sehr starker Heiserkeit, häufig mit völliger Aphonie verbunden. Die Heiserkeit wurde durch die Beschaffenheit der unelastischen Stimmlippen und die hierdurch bedingte Reaktionsträgheit derselben verursacht. Auch die nicht selten vorhandenen, den freien Stimmbandrand überragenden lokalen Anschwellungen der Stimmbänder verhinderten bisweilen den exakten Schluss der Stimmlippen.

So kamen mitunter Bilder zustande, die an Internusparese, seltener an eine Kombination von Internus- und Transversusparese erinnerten. Einige Male wurde das Krankheitsbild durch Aktionsstörungen der Stimmbänder kompliziert, welche in das Gebiet der hysterischen Stimmbandlähmungen fallen.

In allen Fällen trat schliesslich völlig *Restitutio ad integrum* ein in der Weise, dass die Plaques allmählich kleiner wurden und schliesslich ganz verschwanden. Bisweilen zeigte die Schleimhaut an der Stelle, wo die weissen Flecken gesessen hatten, eine Zeit lang noch einen helleren, leicht weisslichen Farbenton. Nicht selten sah man einen ganz schmalen weisslichen Saum am Stimmbandrande als letztes Ueberbleibsel der beschriebenen Stimmbandaffektion.

Die Heilung ging auf beiden Stimmbändern nicht selten verschieden schnell vonstatten. So konnte es vorkommen, dass der typische Krankheitsprozess auf einem Stimmbande bereits völlig verschwunden war, während das andere Stimmband die charakteristischen weissen Flecken noch deutlich erkennen liess. Derartige Verhältnisse können bei dem zu Anfang erwähnten Falle mit scheinbar einseitiger Stimmbänderkrankung massgebend gewesen sein, da es sich, wie gesagt, hier um einen ambulatorischen Fall handelte, der nur kurze Zeit beobachtet wurde.

Niemals kam es nach meinen Erfahrungen während der Erkrankung zu Ulzerationen, Abszessen etc. mit folgender Narbenbildung. Bei ungenauer Beobachtung konnte die vorher beschriebene Dellenbildung innerhalb einer Plaque durch Druck der ihr auf dem anderen Stimmbande gegenüber liegenden Plaque bisweilen allerdings den Eindruck eines seichten Geschwürchens hervorrufen. Eine Täuschung nach der gleichen Richtung war auch bei verschieden starker Ausbildung der Anschwellung auf demselben Stimmbande möglich, wenn zwischen zwei Erhöhungen gewissermassen eine kleine Einsenkung entstand. Doch konnte ich mich jedesmal bei genauer und wiederholter Inspektion davon überzeugen, dass nie ein Geschwürchen vorhanden war, sondern die Verhältnisse stets so lagen, wie ich es geschildert habe.

Die Dauer der Ausheilung währte durchschnittlich vier Wochen. Nach dieser Zeit hatten die Stimmbänder vielleicht mit Ausnahme einer geringen Rötung ihr normales Aussehen wieder erhalten, die Sprache war klar geworden.

Sobald jedoch höhere, z. B. gesangliche Leistungen von der Stimme verlangt wurden — einer der Soldaten war in seinem Privatberuf Operntenor — konnte die Insuffizienz der Stimmbänder nach der Heilung trotz normaler Sprache und normalem Spiegelbilde Monate lang dauern.

Zur besseren Illustration der vorher geschilderten Stimmbandveränderungen gebe ich im Anschluss hieran die Beschreibung und den Krankheitsverlauf von sieben ausgewählten Fällen, an denen man sowohl das bunte Bild der Stimmbandveränderungen als auch die Art und Weise ihrer Heilung genauer verfolgen kann.

1. Fall 8. Befund vom 16. 1. 1917. Die Stimmbänder erscheinen rot und gedunsen. Etwa zwischen erstem und mittlerem Drittel finden sich zwei völlig symmetrisch gelegene, weisse, gedunsen aussehende Flecken. Die Oberfläche derselben ist uneben und gebuckelt, so dass die kleinen Erhabenheiten das Niveau der Stimmbänder zu überhöhen scheinen.

20. 1. Wesentliche Niveauunterschiede zwischen der roten Umgebung des Stimmbandes und den weissen Flecken lassen sich jetzt nicht feststellen. Die weissen Flecke grenzen sich unscharf nach aussen hin ab.

22. 1. Weisse Stellen stecknadelkopfgross, Umgebung deutlich gerötet, übriges Stimmband mehr grau.

24. 1. Stimmbänder graurot, Plaques verschwunden, Stimmbandschluss gut.

2. Fall 15. Befund vom 25. 1. 1917. Schwellung der Taschenbänder, Auflockerung der Hinterwand des Kehlkopfes. Auf beiden Stimmbändern finden sich schmale weisse Flecken von $\frac{3}{4}$ cm Länge, die besonders rechts bis fast an die vordere Grenze des Stimmbandes reichen.

1. 2. Plaques noch vorhanden, Grenze unscharf.

5. 2. Der Fleck auf dem rechten Stimmbande überragt sowohl die Stimmbandfläche als auch den freien Stimmbandrand. Er legt sich beim Sprechen in eine entsprechende Vertiefung des linken Stimmbandes hinein. Diese Vertiefung ist ebenfalls weisslich verfärbt. Sie macht bei oberflächlicher Betrachtung den Eindruck eines seichten Geschwüres. Doch handelt es sich fraglos nicht um ein Geschwür. Am Rande dieser Vertiefung finden sich einige kleine bläschenförmige Unebenheiten.

9. 2. Stimmbänder walzenförmig, auch Schwellung der Unterfläche derselben. Als Rest der weissen Stelle sieht man links eine kleine, weisse, erhabene Platte, die den Rand des Stimmbandes etwas überragt.

12. 2. Stimmbänder noch etwas rot; beiderseits nur noch zwei kleine stecknadelkopfgrosse Erhabenheiten feststellbar.

17. 2. Plaques verschwunden, Stimmbänder noch etwas gerötet, Stimmbandschluss gut.

3. Fall 9. Befund vom 16. 1. 1917. Auf der Grenze zwischen dem ersten und zweiten Drittel der Stimmbänder finden sich gedunsene Flecken von über 1 cm Ausdehnung. Dieselben überragen blasig die Oberfläche der Stimmbänder. Am Rande der Stimmbänder auf den Flecken kleine kalkigweisse Konglomerate.

22. 1. Stimmbänder noch gerötet. Flecken bestehen unverändert fort.

24. 1. Ziemlich starke Schwellung der Taschenbänder.

7. 2. Taschenbänder noch geschwollen, Plaques verschwunden.

12. 2. Taschenbänder noch etwas geschwollen, Stimmbänder nicht; Stimmbandschluss gut, Sprache gut.

4. Fall 11. Befund vom 22. 1. 1917. Die Stimmbänder sind gerötet; links findet man etwas nach vorne von der Mitte des Stimmbandes am freien Rande eine stecknadelkopfgrosse, weissliche ödematöse Anschwellung von $\frac{3}{4}$ cm Länge. Dieselbe überragt das Niveau des Stimmbandes und wird deutlich durch eine kleine Delle in 2 Abschnitte geteilt. In diese Delle passt eine kleine Anschwellung des rechten Stimmbandrandes beim Stimmbandschluss hinein.

24. 1. Anschwellung auf dem linken Stimmbande verschwunden, rechts verkleinert.

3. 2. Die Stelle, wo die Plaques gesessen haben, zeichnet sich durch eine etwas hellere Färbung von der Umgebung ab.

17. 2. Beide Stimmbänder noch etwas rot, Schluss gut, Stimme gut.

5. Fall 17. Befund vom 5. 2. 1917. Auf dem rechten Stimmbande findet man etwas nach vorne von der Mitte einen weissen, deutlich erhabenen, gedunsen aussehenden Flecken von 3 mm Länge mit unscharfen Grenzen; ganz ähnlich ist der Befund auf dem linken Stimmbande; Stimmbänder im übrigen graurötlich; Stimmbandschluss ziemlich exakt.

8. 2. Die Oberfläche der weissen Stellen ist uneben, blasig. Auf beiden Plaques sieht man durch rein kalkigweisse Farbe hervortretende minimalste Stippchen. Bei einer Kontrolluntersuchung 1 Minute später sind die kalkigweissen Stellen verschwunden.

11. 2. Die weissen Flecken sind nicht mehr nachzuweisen bis auf ganz kleine Stellen direkt am Stimmbandrande. Dieselben sind blasig weiss, doch nicht uneben. An 2 Stellen sieht man kleine kalkigweisse Stippchen, wie sie vorher beschrieben sind.

15. 2. Die weissen Stellen sind noch angedeutet. Die Stimmbänder noch ziemlich stark gerötet.

18. 2. Stimmbänder noch etwas rot, Schluss gut, Sprache gut.

6. Fall 2. Befund vom 16. 2. 1917. Auf dem linken Stimmbande befindet sich ein weisser Flecken von etwa 2 mm Länge und 2 mm Breite. Derselbe sieht ödematös geschwollen aus; seine Oberfläche ist wie marmoriert. In der Mitte desselben ist eine minimal kleine Delle nachzuweisen. Auf dem rechten Stimmbande findet sich genau gegenüber am Stimmbandrande eine stärker ausgebildete, ganz ähnlich aussehende Plaque, welche den freien Stimmbandrand überragt.

Vollkommene Ausheilung in 4 Wochen.

7. Fall 33. Befund vom 15. 4. 1917. Auf beiden Stimmbändern finden sich zwischen erstem und zweitem Drittel weisse, erhabene Flecken, links etwa von der Grösse eines Stecknadelkopfes, rechts etwas grösser. Die rechte Plaque liegt direkt am freien Stimmbandrande und geht ohne scharfe Umgebung in das Stimmband über, welches in der Umgebung dieses weissen Fleckens wie mit Höllenstein überstrichen erscheint. Der rechte Stimmbandrand ist wie ausgezackt. Stimmbandschluss im Sinne einer kombinierten Schliessersparese.

22. 4. Linke Plaque verschwunden, rechte noch angedeutet mit kleinen kalkigweissen Stippchen.

Was nun die histologische Struktur dieser lokalen Stimmbandanschwellungen betrifft, so kann ich mich, da es an mikroskopischem Untersuchungsmaterial völlig mangelt, nur auf Vermutungen einlassen; doch spricht alles dafür, dass wir es mit lokalen Oedemen zu tun haben, bei denen es zu Epitheltrübungen und mehr oder minder ausgesprochenen Epithelabschuppungsprozessen kommt. So erkläre ich mir die weissliche Farbe der Plaques und die, wie aus den vorhergehenden Beschreibungen hervorgeht, bisweilen vorhandene eigentümlich marmorierte Beschaffenheit der Flecken.

Natürlich kann es infolge des entzündlichen Reizes bisweilen auch zu mehr oder weniger ausgesprochenen Fibrinausschwitzungen in die ober-

flächliche Schicht des Stimmbandes kommen. Eine Reihe von Fällen scheint ihrem Spiegelbilde nach durchaus dafür zu sprechen.

Ob die von mir nachgewiesenen, mitunter am freien Stimmbandrande oder anderswo hängenden und anscheinend nur noch in losem Zusammenhange mit der Unterlage befindlichen kalkigweissen Konglomerate zusammengeschnurte Epithellamellen oder fibrinöse Pseudomembranen sind, ist makroskopisch nicht sicher festzustellen. Mir scheint die erstere Auffassung wahrscheinlicher. Uebrigens ist man oft erst bei Anwendung des Brünig'schen Vergrößerungsspiegels imstande, die feinen Details herauszudifferenzieren. Material zur mikroskopischen Untersuchung habe ich von diesen kalkigweissen Konglomeraten trotz meiner Bemühungen nicht gewinnen können. Bei einer grösseren Reihe von Fällen habe ich, durch die Aehnlichkeit des Bildes mit kroupösen Erscheinungen veranlasst, den Kehlkopfabstrich auf Diphtheriebazillen untersucht, — stets mit negativem Erfolge.

Wie dem auch sei, keineswegs ist der Beweis zu erbringen, dass das ganze Krankheitsbild durch fibrinöse Prozesse so beherrscht wird, dass ich mich für berechtigt halten würde, die Krankheit als fibrinöse Stimmband-erkrankung zu bezeichnen.

Diese von mir beschriebene Erkrankung der Stimmbänder zeigt nicht nur in ihrem Symptombilde, sondern auch in der Art ihrer Verbreitung grosse Uebereinstimmung mit der von Seifert als Chorditis fibrinosa (Influenza-Laryngitis) geschilderten Krankheit des Kehlkopfes. Ebenso wie beim Seifert'schen Material handelt es sich bei dem meinigen durchweg um Soldaten. Beide Male trat ein auffallendes, an eine Epidemie erinnerndes Anschwellen der Krankheit während der Wintermonate ein. Seifert's erster Fall stammt vom November 1914, dann nahm die Anzahl seiner Fälle allmählich zu bis zu 13 im Februar 1915, um ebenso allmählich wieder zurückzugehen.

Meine Fälle aus dem Jahrgang 1916/17 verteilten sich in folgender Weise auf die einzelnen Monate:

September 1916	2 Fälle	Januar 1917	9 Fälle
Oktober	1 Fall	Februar	13 „
November	2 Fälle	März	3 „
Dezember	1 Fall	April	3 „

Ich habe also 22 von meinen 34 Fällen des Jahrganges 1915/17 im Januar und Februar beobachtet, Seifert 21 von 38. Zu dem Winter 1917/18 sind nur bis Februar 1918 um 8 weitere Fälle zu Gesicht gekommen. Sie verteilen sich ziemlich gleichmässig auf die einzelnen Monate.

Es liegt nahe, als Ursache dieser Affektion eine Schädlichkeit infektiöser Art anzunehmen, die innerhalb der rauhen Jahreszeit sich zu häufen pflegt. Seifert¹⁾ spricht die Influenza als ätiologisches Moment

1) Seifert, Ueber Chorditis fibrinosa (Influenza-Laryngitis), Arch. f. Laryngol. 30. Bd. 1. Heft.

an. Die meisten übrigen Autoren, welche ähnliche Fälle beobachtet haben, scheinen derselben Ansicht zu sein.

Hiermit stimmen meine Erfahrungen nicht ohne weiteres überein. Von meinen 42 Fällen bot nicht ein einziger zur Zeit der Aufnahme das typische Krankheitsbild der Influenza; sämtliche Leute waren von verschiedenen Truppenteilen (fast alle Erkrankten waren Infanteristen) von der Front meiner Spezialabteilung des Kriegslazaretts nicht wegen Influenza, sondern wegen völliger oder fast völliger Aphonie zugesandt worden. Die Anamnese ergab, dass die meisten Leute ohne ersichtlichen Grund oder infolge einer Erkältung Husten bekommen hatten. Relativ selten war gleichzeitig auch Schnupfen eingetreten. Bei der Lungenuntersuchung liess sich bei einer grösseren Anzahl von Patienten eine ausgesprochene Bronchitis nachweisen, während die Inspektion von Nase und Nasenrachenraum mit ganz seltenen Ausnahmen einen vom normalen nicht abweichenden Befund ergab.

Für einen Teil meiner Fälle war demnach schon wegen der Anamnese und der häufig noch nachweisbaren Bronchitis eine vorausgegangene Influenza als ätiologisches Moment nicht unwahrscheinlich. Doch gilt diese Ausnahme keineswegs für alle Fälle; einzelne Leute wussten nichts von einer durchgemachten Erkältung, einem vorhergegangenen Husten — sie gaben an, sie seien allmählich ohne ersichtlichen Grund heiser geworden. Auch war das Resultat der Lungenuntersuchung ein völlig negatives.

In den in Frage kommenden Monaten figurierte die Influenza in einem relativ hohen Prozentsatze der Gesamtzugänge überhaupt als Krankheitsdiagnose. Doch ist die Diagnose „Influenza“ eine viel gebrauchte und besonders beim militärärztlichen Dienst aus Zweckmässigkeitsgründen gern angewandte Sammeldiagnose, so dass man kaum imstande ist, aus diesem statistischen Material Schlüsse zu ziehen. Andererseits habe ich von Mai bis Oktober 1917 — im Mai selbst häuften sich die Influenzaerkrankungen der Statistik nach in ähnlicher Weise wie im Februar — nicht einen einzigen Fall der beschriebenen Stimmbänderkrankungen gesehen.

Es scheint, als ob die Influenza für die Entstehung der von mir beobachteten Stimmbänderkrankungen eine nicht unbedeutende Rolle spielt; alle Fälle auf sie zurückzuführen, bin ich nach meinen Erfahrungen nicht imstande¹⁾. Selbst wenn man nur diejenigen Fälle auswählt, welche dem Spiegelbilde nach am charakteristischsten einen an fibrinöse Prozesse erinnernden Befund boten — eine Auswahl, die allerdings nach meinen Erfahrungen, wie vorher gesagt, den Tatsachen Zwang antut — so war auch

1) Mittlerweile haben mir 2 ganz typische Fälle der gleichen Stimmbänderkrankung, die ich im Winter 1917/18 zu behandeln Gelegenheit hatte, den Beweis dafür erbracht, dass mein Standpunkt richtig war. Ein Fall erwies sich nämlich als Typhus, der andere als Paratyphus B. Beide Fälle habe ich erst nach Abgabe dieser Arbeit beobachtet und bin deshalb ausserstande, sie in extenso anzuführen.

bei ihnen der ätiologische Zusammenhang mit Influenza keineswegs sicherer als bei der Gesamtsumme meiner Beobachtungen. Umgekehrt boten die Fälle mit mehr weisslichen ödematösem Typus der Plaques nicht mehr und nicht weniger Anhaltspunkte für die Influenzaätiologie als die ersteren. Meine Erfahrungen waren also in dieser Beziehung andere als die Seifert's. Nach ihnen sehe ich mich ebenso wenig berechtigt von einer fibrinösen Erkrankung der Stimmbänder — die Gründe hierfür habe ich vorher auseinanderzusetzen — als von einer Influenza-Laryngitis zu sprechen.

Ich fasse die von mir gemachten Beobachtungen nur als besonders schwere Laryngitiden auf, sei es durch die Schädlichkeiten des Schützengrabens, sei es durch Influenza oder andere Infektionskrankheiten bedingt, meistens wohl durch die Kombination dieser beiden Ursachen. Nicht das Krankheitsbild als solches, Bildung von weissen Flecken im Kehlkopf bei akuten Kehlkopfkatarrhen, begründet meine Publikation — solche Beobachtungen sind genügend gemacht von Türck, Fränkel, Krieg und anderen — sondern die eigentümlich symmetrische Anordnung dieser Flecken auf den wahren Stimmbändern und nur auf denselben, sowie das epidemieartig gehäufte Auftreten der Krankheit bei Soldaten in den Wintermonaten.

Nach meinen Erfahrungen sehe ich keine genügende Veranlassung mit absoluter Sicherheit stets dann Influenza als ätiologischen Moment anzunehmen, wenn diese Flecken besonders ausgeprägt und scheinbar — was übrigens niemals nachgewiesen ist — fibrinöser Natur sind.

Ueber die Behandlung der beschriebenen Stimmbänderkrankung kann ich mich ganz kurz fassen. Gewöhnlich ist gar keine besondere Behandlung notwendig, wenn man Schädlichkeiten fern hält und den Husten bekämpft. Wir haben ausserdem noch, wie bei allen hartnäckigen Kehlkopfkatarrhen Eingiessungen von 5 proz. Mentholöl in den Larynx vorgenommen.

Literaturverzeichnis.

1. Türck, Ueber die katarrhalische Kehlkopfeuzündung. Allg. Wiener med. Zeitung 1881. Nr. 49.
 2. Fränkel, Ueber Erkrankung der oberen Luftwege im Gefolge der Influenza. Die med. Woche. 1890. Nr. 28.
 3. Krieg, Die Entzündung der Schleimhaut des Kehlkopfes und der Luftröhre. Handbuch der Laryngologie von Heymann. Bd. 1. Erste Hälfte.
-

XXIV.

Zur Frage der myopathischen Kehlkopflähmung.

Von

Prof. Dr. C. Hart (Berlin-Schöneberg).

(Mit 2 Textfiguren.)

Seitdem v. Ziemssen und später Semon darauf hingewiesen haben, dass bei den Lähmungen der einzelnen Kehlkopfmuskeln infolge der Subtilität und räumlichen Gedrängtheit der in Betracht kommenden Muskeln und Nerven eine scharfe Scheidung zwischen neuropathischer und myopathischer Genese der Lähmung meistens unmöglich ist, ist man in der Annahme der letzteren immer vorsichtiger geworden. Es scheint so, als erkenne man heute als Grundlage einer reinen myopathischen Kehlkopflähmung nur noch die Trichinosis und etwa die von Eug. Fraenkel bei Phthisikern gefundene eigenartige Degeneration der Kehlkopfmuskulatur an.

Wenn nun aber auch nicht daran zu zweifeln ist, dass bei lokalen krankhaften und insbesondere destruktiven Prozessen schwer zwischen Schädigung der Muskelfasern und der feinen Nervenendigungen zu unterscheiden ist und dass eine auf Allgemein- bzw. Fernwirkung beruhende reine myopathische Kehlkopflähmung sehr selten ist, so darf man doch in der Skepsis nicht zu weit gehen und das Gebiet der myopathischen Kehlkopflähmung nicht zu eng abstecken, wie mir das infolge ungenügender Heranziehung der mikroskopischen Untersuchung geschehen zu sein scheint.

Unter den infektiösen Krankheiten, in deren Verlauf und Gefolgschaft nach unserer Erfahrung Kehlkopflähmungen auftreten, befindet sich auch der Typhus abdominalis und man hört es jetzt gar nicht anders, als dass es sich um eine rein neuropathische Störung handle, eine Nervenschädigung durch die Toxine der Typhusbazillen. Man hat ganz und gar vergessen, dass Rehn schon im Jahre 1876 eine im Anschluss an einen Abdominaltyphus aufgetretene Postikuslähmung als myopathische anzusprechen geneigt war und die Meinung ausgesprochen hat, es handle sich um eine Muskeldegeneration, die sich an den Postici deshalb geltend mache, weil diese vor Allem bei der Atmung unausgesetzt tätig und somit wie der Herzmuskel zur Degeneration besonders disponiert wären.

Diese Bemerkung hat ebenso wenig Beachtung gefunden wie die Aufforderung v. Ziemssen's, der Untersuchung der Mm. cricoarytaenoidei postici in den Leichen an Typhus abd. Verstorbener die Aufmerksamkeit zuzuwenden. Ich begegnete ihr beim Literaturstudium und fühle mich heute

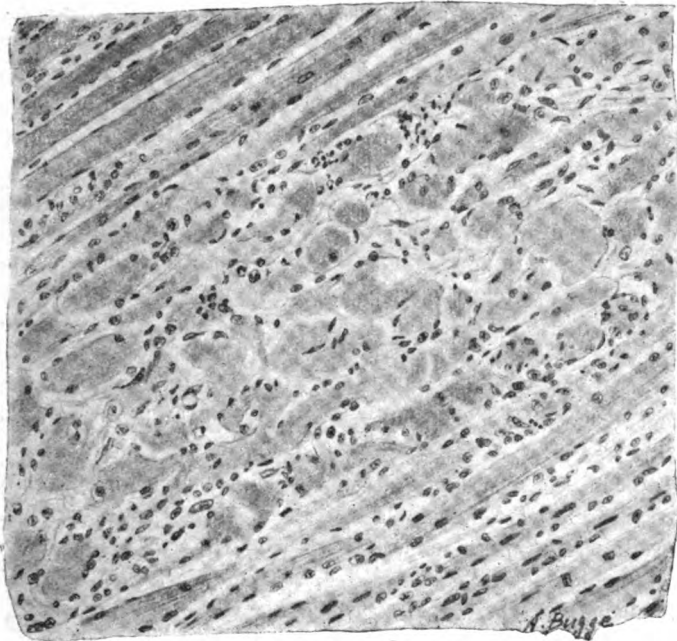
veranlasst, sie wieder ans Licht zu ziehen. Denn als ich schnell an zwei Typhusleichen an die Prüfung der Rehn'schen Ansicht herantrat, fand ich sie in der Tat wenigstens in einem Falle bestätigt, obwohl klinische Angaben über eine beobachtete Kehlkopflähmung fehlten.

Da ich auf Einzelheiten wohl kaum näher einzugehen brauche, so sei nur kurz folgendes über den Befund gesagt. Entsprechend einem ausgebreiteten Ergriffensein der Körpermuskulatur von wachsartiger Degeneration (Zenker) fanden sich auch die Muskeln des Kehlkopfes verändert. Und zwar war die Zerstörung der Muskelfasern eine recht schwere in den Mm. cricoarytaen. post., während sich in den anderen Kehlkopfmuskeln weit geringere und selbst gar keine Zeichen des scholligen Zerfalles boten, die Erkrankung also durchweg eine leichtere war. Es erwies sich also hier nicht nur die Rehn'sche Meinung als richtig, dass beim Typhus abdominalis eine toxische Erkrankung der Kehlkopfmuskulatur vorkomme, sondern auch die vorwiegende Beteiligung der Glottiserweiterer trat überzeugend in Augenschein. Gegenüber dieser Feststellung muss der Einwand v. Ziemssen's, dass Rehn's Meinung erschüttert werde durch das sonstige Fehlen von Postikuslähmungen bei Typhuskranken, deshalb hinfällig werden, weil wohl die Erkrankung der Kehlkopfmuskulatur parallel der der übrigen quergestreiften Muskulatur überhaupt geht und ihre Beteiligung an der wachsartigen Degeneration somit ein Zeichen einer verbreiteteren schweren toxischen Muskelschädigung ist. Diesen Eindruck gewann ich wenigstens aus dem negativen Resultat des zweiten untersuchten Falles. Hier fehlten Veränderungen an den Kehlkopfmuskeln ganz und gar, aber es entsprach das dem Verhalten der übrigen Muskulatur. Während im ersten Falle beispielsweise die Mm. recti abdominis in allerschwerster Weise zerstört waren, zeigten sie im zweiten nur recht geringe Spuren der wachsartigen Degeneration. Die Toxinwirkung ist eben nicht in allen Fällen eine gleich starke, wie uns das ja sozusagen tagtäglich bei der Beobachtung der Infektionskrankheiten entgegentritt. Wenn natürlich nicht auf Grund der Untersuchung von nur zwei Fällen verallgemeinert werden soll, so dürfte doch die gegebene Erklärung die einfachste und natürlichste sein und sich nach meiner Ueberzeugung bei weiteren Nachforschungen bestätigen. An der Tatsache selbst aber, dass im Verlauf oder Gefolge eines Typhus abdom. Veränderungen an den Kehlkopfmuskeln und besonders den Mm. cricoarytaen. post. auftreten und zu einer rein myopathischen Lähmung führen können, wird man nicht mehr gut zweifeln können.

Zur Beleuchtung der ganzen Frage möchte ich nun noch auf eine weitere bemerkenswerte Beobachtung zu sprechen kommen. In einem Falle von Tetanus, der durch Infektion einer Wunde am Halse ausgelöst worden war, hatte der Kliniker eine eigenartige Dyspnoe, die nicht mit sonst beim Tetanus vorkommenden Störungen der Atmung übereinstimmte, beobachtet. Es schien sich um eine Stenose zu handeln, aber Aufschluss war nicht zu erlangen, da sich naturgemäss eine laryngoskopische Untersuchung verbot. Makroskopisch war am Kehlkopf der Leiche nichts wahrzunehmen, was

eine Erklärung hätte geben können, mikroskopisch aber fand sich eine starke schollige Degeneration der *Mm. cricoarytaenoid. post.* und zwar nur dieser, obwohl die vor dem obersten Trachealabschnitt gelegene Wunde in nicht der geringsten Beziehung gerade zu diesen Muskeln stand. Die beiden *Nn. recurrentes* erwiesen sich als völlig intakt. Also auch hier begegnen wir der bedeutsamen Feststellung, dass sich unter den Kehlkopfmuskeln ein Paar, das nach seiner funktionellen Bedeutung eine Sonder- bzw. Gruppenstellung einnimmt, allein von einer Veränderung befallen zeigt, die doch mit einer an Gewissheit grenzenden Wahrscheinlichkeit

Figur 1.



Scholliger Zerfall des *M. arytaenoid. post.* bei Typhus abdominalis.
Leitz Ok. 3; Obj. 4.

von einer alle Muskeln treffenden Noxe abhängig ist. Denn wenn auch das Tetanustoxin längs der Nervenbahnen sich ausbreitet, so greift es doch zentral an und erst vom zentralen Nervensystem aus werden die tetanischen Muskelkontraktionen ausgelöst, die sich kaum jemals auf ein einzelnes Muskelpaar beschränken werden. Aber auch beim Tetanus ist die schollige Entartung der *Mm. cricoarytaen. post.* kein regelmässig zu erhebender Befund. Geringe Veränderungen habe ich zwar in den untersuchten Fällen stets gefunden, aber es trat nicht ein auffälliges Missverhältnis in der Betätigung der verschiedenen Muskelgruppen an dem Entartungsprozess in Erscheinung. Das habe ich nur noch einmal gesehen und zwar bemerkens-

werterweise bei einem Tetanus, der im Anschluss an eine Steinsplitterverletzung eines Augapfels ausgebrochen war. Hier zeigten die Glottiserweiterer eine schwere schollige Zerklüftung mit Anhäufung von Leukozyten in den Entartungsbezirken, während die übrigen Kehlkopfmuskeln so gut wie unbeteiligt geblieben waren. Es liegt demnach nahe, auf die vielfach gemachte Beobachtung hinzuweisen, dass im Bereiche oder in der Nähe des Infektionsortes die tetanischen Muskelerscheinungen besonders früh und dann auch schwer auftreten können. Ich komme hierauf noch zurück. Jedenfalls bin ich der Ansicht, dass für jene vom Kliniker beobachtete eigenartige Stenosendyspnoe die Annahme einer myopathischen Lähmung der Glottiserweiterer nach dem mikroskopischen Befunde eine gute und berechnigte Erklärung zu bieten scheint.

Wie soll man nun die isolierte oder stark überwiegende schollige Degeneration der Glottiserweiterer deuten?

Dieser Frage nachzugehen, ist wohl der Mühe wert. Denn hier handelt es sich um mehr als um das Vorkommen der rein myopathischen Kehlkopflähmungen, hier stossen wir auf eines der wichtigsten Gesetze, die jemals den Laryngologen, Physiologen und Pathologen beschäftigt haben, nämlich das Rosenbach-Semon'sche Gesetz. Dieses heute wohl nur von Wenigen noch nicht anerkannte Gesetz besagt bekanntlich, dass „bei allen organischen progressiven Schädlichkeiten, welche die Wurzeln oder Stämme der motorischen Kehlkopfnerve treffen, die Erweitererzweige und -muskeln früher als die Verengerer, oder selbst ausschliesslich, erliegen.“ (Semon). Man findet also in solchen Fällen die *Mm. cricoarytaenoidei postici* entweder allein oder jedenfalls viel stärker als die übrigen Kehlkopfmuskeln entartet.

Wenn ich recht unterrichtet bin, so ist noch heute eine voll befriedigende Erklärung für dieses Gesetz trotz vieler anatomischer und experimenteller Untersuchungen und lebhaftester Erörterungen nicht gefunden worden. Biologische Unterschiede der Kehlkopfnerve oder der einzelnen Kehlkopfmuskeln hat man nicht sicher nachweisen können. Am sympathischsten ist mir bisher die auf Grund sorgfältiger histologischer Untersuchungen von Grabower ausgesprochene Ansicht gewesen, es seien die Glottiserweiterer absolut und relativ ärmer an feinsten Nervenendigungen und daher am frühesten bei Läsion des Nerven einer Schädigung ihrer Funktion und Struktur ausgesetzt. Eine Nachprüfung dieser Angaben fehlt bisher, soviel ich weiss. Da nun aber aus Befunden wie den oben von mir beschriebenen hervorzugehen scheint, dass auch bei Schädigungen, die nicht durch die Nerven vermittelt werden, sondern die Muskulatur, und doch wohl in gleichmässiger Weise die ganze Kehlkopfmuskulatur wie die willkürlichen Muskeln überhaupt treffen, am frühesten und stärksten die *Mm. cricoarytaenoidei postici* leiden, so muss man sich versucht fühlen, den *locus minoris resistentiae* in den letzten Angriffspunkt der Noxe, in die Muskelsubstanz selbst zu verlegen.

Beschäftigen wir uns doch einmal näher mit dem Wesen der wachstartigen Muskeldegeneration! Sie kommt nach den Untersuchungen Beneke's, Steinschneider's und Stemmler's u. a. viel häufiger vor als man früher geglaubt hat, so ausser beim Typhus abdom. bei zahlreichen anderen Infektionskrankheiten, mannigfachen Intoxikationen, bei Vergiftung durch Schlangenbiss, beim Tetanus, beim anaphylaktischen Tod. Das histologische Bild des Faserzerfalles in aufgequollene strukturlose Schollen geht offenbar aus der Wirkung zweier Momente hervor, einer chemischen Schädigung (Beneke) und einer mechanischen (Thoma), die durch abnorm starke oder ungleichmässige Kontraktionen bedingt wird. Beide Momente wirken m. E. miteinander bzw. nacheinander, aber das erstere wird durch das Blut, das letztere durch den Nervenapparat am Muskel wirksam. Es hat aber Beneke festgestellt, dass die wachstartige Degeneration niemals alle Muskeln gleichmässig befällt, sondern manche wie das Zwerchfell, der *M. rectus abdominis*, der *M. longus colli* und der *M. tensor tympani* und *stapedius* vorzugsweise und besonders intensiv betroffen werden. Beneke wie auch sein Schüler Stemmler vertreten deshalb die Ansicht, dass dauernde Spannung und permanente Tätigkeit diejenige günstige Vorbedingung schaffen, die dem am Muskel angreifenden Gift eine kräftige Wirkungsmöglichkeit gibt.

Machen wir uns diese Anschauung zu eigen, so können wir sagen, dass beim Typhus abdominalis das im Blute kreisende Toxin zwar alle Muskeln umspült, aber nur einige allein oder vorzugsweise wie den *M. rectus abdominis* schädigt und zu wachstartiger Degeneration bringt, weil sie in lebhafterer und dauernderer Tätigkeit als andere Muskeln stehen. Wenn wir zu diesen Muskeln die *Mm. cricoarytaenoidei postici* zählen, so ist der von mir erhobene Befund erklärt. Den Glottiserweiterern steht aber eine ganze Gruppe von allerdings schwächeren Muskeln als Glottisschliesser gegenüber, die Erweiterer wirken wesentlich permanenter als die Schliesser und müssen ihrer Funktion entgegenarbeiten, wie sich ja daraus ergibt, dass bei Rekurrenslähmung die Stimmbänder in die sogenannte Kadaverstellung gehen. Sollte es also richtig sein, den *M. cricoarytaenoideus post.* zu den gespannten und permanent tätigen Muskeln zu rechnen, so wäre eine hinreichende Erklärung für seine frühzeitige und vorwiegende Läsion bei allgemeiner Toxinwirkung gefunden.

Für die Berechtigung einer solchen Annahme sprechen die Feststellungen, die ich soeben erst in einem Falle von frischer Trichinosis machen konnte. Bekanntlich werden die jungen Trichinellen mit dem Blutstrom über den ganzen Organismus verteilt und den quergestreiften Muskeln zugeführt, in denen wir sie aber nicht in einer stets entsprechend gleichen Menge vorfinden, vielmehr lässt sich immer von neuem beobachten) dass manche Muskeln wie das Zwerchfell, die Zungen- und Augenmuskeln besonders stark befallen sind. Es sind das Muskeln, die dauernd lebhaft fungieren und demgemäss auch ein erhöhtes Blutbedürfnis haben, und es erklärt sich auch die starke Ansiedlung der Trichinellen in ihren Fasern

aus der intensiveren Durchblutung. Auch die Glottiserweiterer müssen nach obiger Vorstellung zu den Muskeln mit erhöhtem Blutbedürfnis gehören. In der Tat habe ich nun in ihnen eine weit grössere Anzahl von Muskeltrichinen als in den anderen Kehlkopfmuskeln gefunden und es erwiesen sich die Glottiserweiterer überhaupt neben dem Zwerchfell als die am schwersten befallenen Muskeln. Die physiologische Funktion bestimmt also den Grad der Schädigung durch im Blute kreisende Noxen.

Schliesslich will ich auch noch an die Beobachtungen über die Totenstarre der Kehlkopfmuskeln erinnern, die ergeben haben, dass sie bei den

Figur 2.



FrISChe Trichinose des M. arytaenoid. post.
Leitz Ok. 3; Obj. 3.

Glottiserweiterern frühzeitiger als an den anderen Muskeln eintritt und auch schneller der endgültige Verlust der Kontraktionsfähigkeit eintritt.

Es könnte nun scheinen, als liesse sich der Tetanus deshalb nicht heranziehen, weil die Muskelkontraktionen durch die Vermittlung des Nervenapparates ausgelöst werden. Aber auch hier lässt sich auf den Zustand des Muskels selbst Bezug nehmen. Wie Beneke mit lebhafter tetanischer Erregung des Zwerchfells durch elektrische Reizung vom Nervenphrenicus aus ermittelt hat, kommt eine Zerreissung der Muskelfasern bei geordnetem, die ganze Muskelfaser gleichzeitig zur Kontraktion bringendem Nervenreiz nicht in Frage. Aber auch die durch die Wirkung des Tetanustoxins auf den nervösen Apparat bedingten Muskelkontraktionen genügen nicht zur Erklärung des mikroskopischen Muskelbefundes, vielmehr benötigen

wir eines zweiten wirksamen Momentes, um die Bevorzugung einzelner Muskeln verstehen zu können. Denn wie sollte der Glottiserweiterer allein der scholligen Degeneration unter den Kehlkopfmuskeln verfallen, wo diese doch zweifellos bei der einheitlichen Innervation den gleichen Einflüssen unterworfen sind? Man könnte nicht einmal auf die Nähe des Infektionsherdes Gewicht legen, wenigstens nicht ohne Berücksichtigung des primären d. h. physiologischen Muskelzustandes selbst. Legt man ihm aber, entsprechend den von Beneke und Stemmler vorgetragenen und nach meiner Meinung voll berechtigten Anschauungen, eine wesentliche Bedeutung bei, so kann man sich vorstellen, dass beim Tetanus die funktionelle Tätigkeit des Glottiserweiterers eine Verankerung mit dem Blute zugeführten Tetanustoxins oder anderer Bakteriengifte aus einer nahen Wunde begünstigt, seine Schädigung damit einleitet und unter der Wirkung der heftigen tetanischen Kontraktionen zum schweren scholligen Zerfall den Anlass gibt. Damit wäre eine befriedigende Erklärung gegeben für das unterschiedliche Verhalten der Glottiserweiterer bei einzelnen Tetanusfällen.

Wenn man unter der Wirkung eines im Blute den ganzen Organismus durchströmenden Bakteriengiftes einen kleinen Muskel besonders der Schädigung ausgesetzt findet und gleiche Verhältnisse auch wahrnimmt unter Verhältnissen, wo pathologische Nervenreize zweifellos mit ihm auch andere Muskeln am gleichen Organ und auf einem und demselben Wege (Nerv. laryng. inf.) treffen, so kann man zu keinem anderen Schlusse kommen als dem, dass dieser Muskel besonders hinfällig ist. Diese allgemeine Formulierung geht, bezogen auf den *M. cricoarytaenoideus posticus*, über das Rosenbach-Semon'sche Gesetz hinaus. Der Glottiserweiterer scheint durch seine physiologische Funktion, wenn meine Deutung eine richtige ist, gefährdeter als die anderen Kehlkopfmuskeln durch Schädlichkeiten zu sein, die nicht durch unmittelbare Zerstörung der Muskelfasern wirken. Da dieser Satz leicht einer experimentellen Prüfung zugänglich sein dürfte, so hoffe ich in Friedenszeiten auf die wichtige, vorerst nur an der Hand von Einzelbeobachtungen berührte Frage zurückkommen zu können. An einem möglichst grossen und vielseitigen Sektionsmateriale muss festgestellt werden, ob der *M. cricoarytaenoideus posticus* die nach obigen Beobachtungen und Betrachtungen angenommene Hinfälligkeit gegenüber gewissen Schädigungen wie manche andere quergestreifte Muskeln infolge seiner physiologischen Tätigkeit besitzt.

XXV.

Aus dem K. u. K. Garnisonspital Nr. 15
(Kommandant K. u. K. Oberstabsarzt I. Kl. Dr. L. Dabrowski).

Eine typische Schussverletzung der Nase.

Von

Dozent Dr. R. Imhofer-Prag,

K. K. Regimentsarzt, derzeit Chefarzt der Abteilung für Ohren-, Nasen- und Kehlkopfkrankheiten.

(Hierzu Tafel VI und 3 Textfiguren.)

Der Weg, den ein Projektil im menschlichen Körper nimmt, ist ein Gebiet der unbegrenzten Möglichkeiten, und schon die ersten Wochen kriegschirurgischer Tätigkeit haben in dieser Hinsicht so merkwürdige und von vornherein kaum für möglich zu haltende Kombinationen gezeigt, dass man es bald verlernte sich in dieser Hinsicht über etwas zu wundern. Es wird also vielleicht absurd erscheinen, von einer typischen Schussverletzung zu sprechen; aber dennoch habe ich die Verletzung, die ich im Folgenden beschreibe, so häufig beobachtet, dass ich nicht umhin kann, sie als zusammenhängende Gruppe herauszuheben, besonders, da auch ihre Folgen und ihre Behandlung viel Gemeinsames aufweisen. Aber nicht nur meine eigenen Erfahrungen veranlassen mich dazu, von einem typischen Nasenschuss zu sprechen; ich habe aus der Literatur, speziell den von Rhinologen herrührenden Publikationen, ersehen, dass die meisten Fachkollegen solche Verletzungen in mehr oder minder zahlreichen Fällen beobachtet haben, wenn es auch bisher Niemand unternommen hat, diese kasuistischen Mitteilungen zusammenzustellen und ihre gemeinsamen Merkmale hervorzuheben. Ich werde die von mir gesammelte Literatur weiter unten übersichtlich zusammenstellen, hier will ich nur auf die Bemerkungen von Frey und auf die mit Illustrationen ausgestattete Arbeit von Gerber hinweisen, in welcher letzterer Fig. 2a und 4 das zu schildernde rhinoskopische Bild so anschaulich wiedergeben, dass ich diese Abbildungen als typisch bezeichnen möchte.

Selbstverständlich kann man von ganz gleichen, identischen Befunden nicht sprechen: der Lauf des Geschosses, seine Richtung, sein Treffpunkt und sein Weg im Körper hängen von viel zu vielen Zufälligkeiten ab, die teils ausserhalb des Verwundeten liegen, teils durch den anatomischen Bau des Skelettes bedingt sind, und wenn wir extreme Fälle zu Gesicht bekommen, wird es kaum möglich erscheinen, hier Gemeinsames zu finden. Zahlreiche Uebergangsfälle stellen jedoch eine ganz verlässliche Brücke her, und die teils von mir selbst beobachteten, teils aus der Lite-

ratur zusammengesuchten Fälle sind zahlreich genug, um die Kontinuität vollständig herzustellen.

Wenn ich die im Titel angekündigte Schilderung geben will, so glaube ich am besten von dem rekonstruierten Weg des Projektils ausgehen zu sollen.

Der zielende Mann liegt gerade hingestreckt in der Deckung, das Gewehr im Anschlag, nur der obere Teil des Gesichtes ist frei; der Kopf ist nach rechts geneigt und etwas flektiert. Es liegt also die linke Seite und zwar der obere Teil des Gesichtes etwa der Nasenwurzel und dem medialen Anteile der Orbita entsprechend am exponiertesten. Hier trifft nun das gerade von vorne kommende Projektil auf und dringt unter mehr oder minder hochgradiger Beschädigung des Auges in der Gegend des inneren Angenwinkels ein.

Die Nasenhöhle wird somit in der Höhe des Vorderendes der mittleren Muschel und des mittleren Nasenganges erreicht. Das Geschoss nimmt dann seinen Weg schräg nach vorne abwärts, durchschlägt also in schräger Richtung das Septum, gelangt in der Höhe des unteren Nasenganges in die rechte Nasenhöhle, die es dann unter Beschädigung des Alveolarfortsatzes des Oberkiefers und Mitnahme einiger Vorderzähne verlässt. (Röntgenphotographie auf Tafel VI.)

Den eben geschilderten Verlauf der Verletzung müssen wir uns gegenwärtig halten, auch wenn wir ihn nur höchst selten in dieser reinen Form sehen. Er bildet das Schema, das Gerippe, um welches sich die Mehrzahl der Schussverletzungen der Nase gruppieren lässt; wenn wir uns dasselbe bei jedem Falle vor Augen halten, werden wir den Verletzungsmechanismus in frischen Fällen leicht erklären und was noch wichtiger ist, in alten Fällen, wo wir nur mehr die Endresultate sehen, den Weg des Projektils rekonstruieren können, was für unser therapeutisches Vorgehen bisweilen grosse Bedeutung gewinnen kann.

Es ist selbstverständlich, dass Einschuss, Ausschuss und Verlaufsrichtung in kaum zwei Fällen vollständig übereinstimmen können, so sehr dürfen wir den Begriff „typisch“ nicht einschränken; die Stellung des Kopfes gegenüber der Geschossbahn wird immer, auch wenn die für das Zielen geübte und vorgeschriebene Haltung genau eingehalten wird, kleine Abweichungen zeigen müssen. Bevor ich an die Erörterung dieser Modifikationen und die Herstellung des einheitlichen Zusammenhanges gehe, will ich eine tabellarische Zusammenstellung der von mir beobachteten und meiner Ansicht nach in diese Gruppe gehörigen Fälle geben.

Unter 45 von mir bis jetzt¹⁾ beobachteten Nasenschüssen, über die ich Aufzeichnungen besitze, gehören 13 hierher, somit für mein Material 28,8 pCt.

Zunächst gebe ich eine tabellarische Uebersicht meiner eigenen Fälle, soweit ich über dieselben Aufzeichnungen besitze; die von mir während meiner Tätigkeit in einem mobilen Spitale beobachteten Fälle kann ich hier nicht verwerten (Tabelle I).

1) Oktober 1917.

Tabelle I.

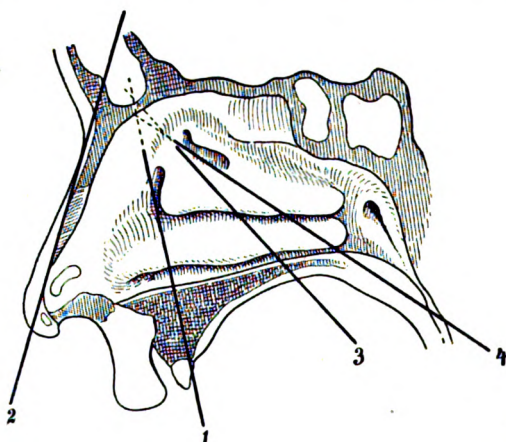
Nummer	Generalien	Zeit seit der Verletzung	Einschuss	Ausschuss	Rhinologischer Befund	Therapie evtl. Operations-Befund	Resultat	Anmerkung
1	Infant. V. M.	Etwa 1 Woche.	Linker innerer Augenwinkel.	—	In der Nasenhöhle links unregelmässige Zertrümmerung der mittleren Muschel.	Geschosspplitter ausgeschnitzt.	Heilung. Hyperämie der Iris.	Prellung d. lk. Auges
2	Schütze K. J.	unbek.	Unterhalb des rechten inner. Augenwinkels	Linke Schläfe.	Siebbeinverletzung beiderseits.	Nur ambulat. untersucht.	unbekannt	—
3	Schütze K. J.	3 Woch.	Processus nasalis des link. Oberkiefers.	Unterkiefer unterhalb des zweiten recht. Schneidezahn.	1. Nase von Granulationen und Knochensplittern erfüllt, so dass nur eine dünnere Sonde längs des unteren Nasenganges passieren kann. r. ringförmige Synechie am Naseneingange.	Durchmeisslung der Narbenmassen links und Entfernung sämtl. Knochensplitter. Exzision der Synechie rechts. Tamponade mit Vioformgaze, dann mit Parafingaze.	Heilung mit vollkommener Herstellg. der Durchgängigkeit der Nase.	—
4	Schütze O. V.	8 Mon.	Rechter innerer Augenwinkel.	Linke Wange.	Narbige Auftreibung des linken Processus nasalis des Oberkiefers und des Randes der Apertura piriformis. Mittlere Muschel unregelmässig verdickt, Septum perforiert und nach links verbogen; starke Atembehinderung, Ansaugen des linken Nasenflügels.	Nur. ambulat. untersucht.	unbekannt	—
5	Inf.-Zugführer S. W.	Etwa 5 Mon.	Recht. Augenglid (näheres nicht angegeben).	Steckschuss.	Befund des Reservespitales in R. Blutabgang aus dem linken Nasenloche; Vorwölbung der linken Wangengegend neben der Nase. Röntgenbefund: Geschosspplitter im 1. Nasenloche, der entfernt wird. Von uns aufgenommenener Befund: Perforation des Septums und Synechie im linken unteren Nasengange. Kreisrunder Defekt der unteren Muschel, der mit der Kieferhöhle kommuniziert.	(Projektilentfernung im Reservespital R.) Einfache Durchtrennung der Synechie links.	Heilung.	—

Keine Eiterung; unregelmässige Hypertrophie der mittleren Muschel rechts.

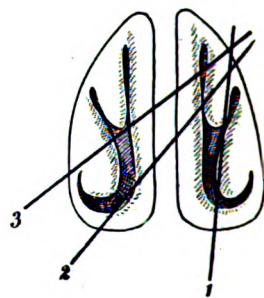
6	Schütze T. S.	1 Mon.	Linker innerer Au- genwinkel.	Rechter Proc. alveolaris.	Breite Synachie beiderseits, rechts höher als links und ausgedehnter; 1. tiefer und schmaler. Eiterung hinter der Synachie, rechts ohne Nebenhöhleneiterg. (Knochensequester).	r. Exzision der Narbenmassen samt einem Stöcke der Septum- perforation; Epidermis- transplant. nach v. Eichen. links: einfache Exzision d. Syn- achie, Parafingazetamp.	Heilg. mit gr. Septum- perforation Wieder- herstellg. der Nasenatmung.	Mittelohr- entzündg. r. Ausgang in Heilung.
7	Infant. L. Z.	7 Mon.	Rechte Seite der Nasen- wurzel.	Zwei Quer- finger links aufwärts von der Vertebra prominens.	Synachie zwischen rechter mittlerer Muschel und Septum; weiter rückwärts Synachie zwischen Septum und oberem Rande der unteren Muschel. Eiter im mittleren Nasengange.	Exzision der Synachie und Resektion des Vorderendes der mittleren Muschel. Exzision der rückwärtigen Synachie. Parafingazetampons.	Heilung Durch- gängigkeit der Nase u. Beseitigung d. Eiterung.	—
8	Russischer Infant. J. B.	frisch (2 Tag.)	Linke Au- genhöhle.	Mitte des hori- zontalen Astes des rechten Unterkiefers.	Ausgedehnter Defekt der linken mittleren und unteren Muschel. Zertrümmerung des harten Gaumens links.	Parafingaze- Tamponade (wegen gleichzeit. schwerer Verletzungen der Extremi- täten der chirurgischen Ab- teilung überwiesen).	Bei Trans- ferierung keine Synachie.	Zertrüm- merung der Vor- derwand des Bulbus. Ver- lust d. Auges.
9	Schütze L. H.	9 Mon.	Unterer Rand des rechten Auges 5 mm vom Rande	Ueber dem l. Mundwinkel.	Synachie im rechten Vestibulum nasi, Septumperforation vorne.	Durchtrennung der Synachie. Transplantat. nach v. Eichen.	Heilung.	—
10	Infant. C. B.	einige Tage	Streifsch. oberhalb d. link. Au- genlides.	Linker Nasen- flügel.	Genähte Rissquetschwunde des linken Nasenflügels. Starke Sekretion aus der Nase infolge Tam- ponade, sonst kein abnormer Befund.	Versorgung der äusseren Wunde. Lapispinselung der Nasen- schleimhaut.	Ambulat. untersucht	Binterguss in d. vord. Augen- kammer (Seh- kraft wurde erhalten).
11	Schütze J. N.	1 Mon.	Linker innerer Au- genwinkel.	Recht. Nasen- flügel.	Breite Synachie zwischen rechter unterer Muschel und Septum, nach deren Be- seitigung noch eine etwas höher oben gelegene sichtbar wird.	Exzision der Synachie. Parafingazetamponade.	Heilung mit voll- kommener Durchgängigk. d. Nase.	—
12	Honved- Infant. H. M.	3 Wooh.	Nasen- wurzel links.	Rechter Alveo- larfortsatz des Oberkiefers.	Synachie links in der Höhe des mittleren Nasenganges, komplette Verwachsung des rechten unteren Nasenganges.	Exzision der Synachie rechts, die zum Teil knöchern ist; Entfernung nekrotischer Knochenstücke d. lateralen Nasenwand. Exzision der Synachie links.	Ambulator. weiterer Ver- lauf nicht bekannt.	—
13	Sappeur Gefreiter K. P.	2 Jahre 4 Mon.	Rechter innerer Au- genwinkel.	Unter der Mitte d. linken Jochbogens.	Etwas Borkenbildung, sonst kein abnormer Befund; linke mittlere Muschel defekt u. Narben. 10 hellerstückgrosse traumatis- che Perforation im hinteren Teile des Septums.	In Wien operativ behandelt; nähere Angaben fehlen.	—	Traumat. Netzhaut- entzündg. mit Erblindung rechts. Vernarbte Abreissung des Trommelfells links mit fast kompletter Taubheit.

Im Anschlusse daran stelle ich aus der neueren Literatur eine Anzahl von Fällen, die in den Rahmen des von mir hier bearbeiteten Themas gehören, zusammen. Auch diese Zusammenstellung kann keinen Anspruch auf Vollständigkeit erheben, da mir viele Arbeiten nur in Referaten vorlagen, auch eine Kasuistik sich nicht in allen Publikationen findet; endlich sind besonders bei Demonstrationsfällen in den Sitzungsberichten häufig die ausschlaggebenden Details nicht genügend genau angeführt, um den Fall hier verwerten zu können (Tabelle II).

Wie ich schon hervorgehoben habe, ist der eingangs geschilderte Verletzungshergang Fig. 1 (1), Fig. 2 (2) und Tafel (VI) ein Schema, welches ganz genau nur in einer Minderzahl von Fällen eingehalten erscheint Tab. I (Nr. 6, 11, 12), Tab. II (11). Von diesem Schema ausgehend lassen sich aber die verschiedenen klinischen Bilder, unter



Figur 1.



Figur 2.

denen sich die hier besprochene Verletzung präsentiert, leicht verständlich machen.

A. Eine vermehrte Flexion des Kopfes wird einen Streifschuss zur Folge haben, welcher die Nase überhaupt nicht tangiert, sondern über die Vorderwand der Stirnhöhle senkrecht auf den Margo supraorbitalis verläuft und eventuell noch oberflächliche Hautverletzungen in der Jochbeingegend an der Oberlippe oder den Nasenflügeln bewirkt. Der innere Augenwinkel wird nicht berührt. Begünstigt wird dieser Verlauf durch einen vorspringenden knöchernen Supraorbitalrand, Fig. 1 (2). Wenn auch das Nasengerüst selbst hier nicht verletzt wird, so kann es dafür zu einer Zertrümmerung der vorderen Stirnhöhlenwand kommen und auch die hintere Wand verletzt werden, was zur Entstehung eines traumatischen Empyems führt. Einer nicht geringen Anzahl von Stirnhöhlenschüssen liegt dieser Verletzungsmechanismus zu Grunde.

Hierher gehören Tab. I, Nr. 10, ferner Tab. II, Nr. 2 und 12.

In meinem Falle hatte keine Verletzung des Stirnbeines und keine Eröffnung der Stirnhöhle stattgefunden, während dies bei den Kranken Gerber's und Frühwald's der Fall war.

Ich habe während meiner Tätigkeit in einer mobilen Sanitätsanstalt einen solchen Fall gesehen, über den ich aber keine Aufzeichnungen besitze und den ich infolgedessen nicht in meine Tabelle aufnehmen wollte. Es handelte sich um einen Zugsführer, bei dem die rechte vordere Stirnhöhlenwand ganz abgesprengt, die hintere defekt war. Die Dura lag bloss und pulsierte. Der Mann war nur 3 Tage in unserem Spitale; ich habe ihn ganz konservativ behandelt, Hirnerscheinungen waren nicht vorhanden, auch kein Empyem; über den weiteren Verlauf ist mir nichts bekannt.

Eine weitere Flexion des Kopfes wird den Treffpunkt des Projektils weiter nach aufwärts gegen die Glabella und dann gegen den Scheitel verschieben und damit zu meist tödlichen Verletzungen des Gehirnes und der Schädelbasis führen.

B. Eine Deflexion des Kopfes wird zunächst den Ausschuss weiter nach rückwärts gegen den Gaumen zu verlegen, die Schussrichtung somit mehr der Horizontalen nähern [Fig. 1 (3)]; schliesslich wird der Weg des Geschosses durch den Nasenrachenraum führen [Fig. 1 (4)]. Hier allerdings wird die Gefahr der Wirbelsäulen- und Rückenmarksverletzung drohen, die ebenfalls die Verletzung meist zu einer tödlichen macht. Nur wenn das Geschoss seitlich der Halswirbelsäule austritt, kann der Kranke noch Gegenstand der Behandlung werden. Hierher gehören Tab. I, Nr. 8, Tab. II, Nr. 4, 9, zu den durch den Nasenrachenraum laufenden Geschossen gehört Tab. I, Nr. 7 und meines Erachtens auch Tab. II, Nr. 1 (Kahler-Amersbach), wobei ich bemerken möchte, dass hier vielleicht Ein- und Ausschuss im Berichte verwechselt sein könnten, was, wenn die Verletzung längere Zeit zurückliegt, und wenn man auf die Angaben des Kranken und die Aufzeichnungen der Feldsanitätsanstalten angewiesen ist, sehr leicht vorkommen kann.

C. Eine horizontale Neigung des Kopfes um eine Sagittalachse nach rechts würde die Schussrichtung ebenfalls mehr der horizontalen nähern, also den Ausschuss in die faziale Wand der rechten Kieferhöhle verlegen, oder den Schuss in der rechten Kieferhöhle selbst endigen lassen, Tab. II, Nr. 3¹⁾, 6, 11, oder nach Durchschuss der Kieferhöhle das Geschoss gegen den rechten Unterkiefer, zunächst gegen den horizontalen, dann gegen den aufsteigenden Ast lenken. Tab. II, Nr. 13, Fig. 2 (3). Schliesslich wird ein horizontaler Tunnelschuss der Nase mit Verletzung des rechten Augapfels zustande kommen.

D. Die entgegengesetzte Bewegung wird die rechte Gesichtshälfte in den Vordergrund treten lassen, und ich will hier betonen, dass der ganz symmetrische Befund rechts mit ganz analogen Veränderungen der beiden Nasenhälften, wie ich ihn als Schema geschildert habe, ebenfalls, und zwar

1) Auch hier möchte ich die oben gemachte Bemerkung bezüglich Umkehrung der Schussrichtung wiederholen.

Tabelle II.

Nummer	Autor	Einschuss	Ausschuss	Rhinologischer Befund	Therapie und Resultat	Anmerkung
1	Kahler-Amersbach. ¹⁾	Linker innerer Augenwinkel.	Nacken links.	Negativ. Aneurysma der Karotis links.	Unterbindung der Carotis communis links.	Vgl. Text S. 493
2	Frühwald.	Streitschuss der rechten Stirnhöhle.	—	Sequester der vorderen Stirnhöhlenwand.	Radikaloperation nach Killian.	—
3	Killian.	senkrecht auf d. Margo supraorbitalis.	Margo supraorbitalis.	Grosse Septumperforation, Synechien beider Seiten.	—	Vgl. Text S. 493
4	Albert.	Rechte faciale Kieferhöhlenwand	Linker innerer Augenwinkel.	Zertrümmerung des linken Siebbeines.	—	—
5	Gerber.	Ueber dem linken Auge.	Rechte Nasenöffnung und Eindringen in die r. Achselhöhle.	Synechie an der rechten mittleren Muschel, kein Septumdefekt, Verengerung des rechten Introitus nasi.	Tamponade.	—
6	Körner.	Rechts an der Nasenwurzel.	Steckschuss rechte Kieferhöhle	Verletzung der linken Kieferhöhle, beider Nasengänge und Eindringen des Projektils in die rechte Kieferhöhle.	Entfernung des Projektils aus der Achselhöhle.	—
7	Gerber.	Linkes Auge.	Linker Mundwinkel.	Eiter im rechten mittleren Nasengange, Verschluss der ganzen linken Nasenseite durch Schwellung.	Operative Entfernung des Projektils.	Zweijähriges Verweil. d. Projektils in der Kieferhöhle ohne Eiterung.
8	Derselbe.	Rechts an der Nasenwurzel.	—	Mattes Geschoss.	Nur ambulatorisch untersucht.	—
9	Derselbe.	Am linken inneren Orbitalwinkel und unteren Lide.	Rechter Gaumen.	Mehrere kleine Geschosssplitter waren ausgeschnitten worden.	Heilung mit breiter Synechie.	—
10	Derselbe.	Links über der Mitte des Augenbrauenbogens.	Ausschuss unter der linken (?) Orbita.	Eiter in der Nase links wie bei Nebenhöhleneiterung.	Debridement, Eröffnung der lk. Stirnhöhle. Ausräumung d. Siebbeines. Drainage nach d. Nase.	Heilung.
11	Derselbe.	Links an der Nasenwurzel.	(s. Anmerkung.) Rechte Wange 2 cm vom Nasenflügel.	Verwachsungen zwischen Nasenseitenwand und mittlerer Muschel. Kleine Geschosssplitter in der rechten Nasenhöhle.	—	Soll wahrscheinlich rechte Orbita heissen.

1) Genauer Titel und Erscheinungsort der Publikation aus dem alphabetischen Literaturverzeichnis am Schlusse zu ersuchen.

	Granatschuss dicht vor Patient in die Erde gegangen. Splitterverletzungen.	Oberflächliche Verletzungen der linken Gesichtshälfte, kleine Wunde in der linken Stirnhöhlengegend. Später Plegmone. Sequester des Stirnbeines. Schwellung der Schleimhaut in der rechten Nasenseite. Kieferhöhlenempyem.	Entfernung des Sequesters. Heilung.
12	Derselbe.		
13	Haenisch.	Gegend des rechten I molaris unten.	Spüllungen der Kieferhöhle. Heilung.
14	Derselbe.	Rechte Orbita.	—
15	Hofer.	Steckschuss linke Kieferhöhle.	Heilung nach Abstossung eines Sequesters vom linken Gaumenbeine.
16	Derselbe.	Mitte der linken Wange.	Kokainapplikation und Kopflichtbad. Heilung nach 3 Monaten.
17	Derselbe.	Steckschuss im Boden der linken Kieferhöhle.	Operation nach Luc-Caldwell und Entfernung des Projektils. Heilung.

gar nicht selten zur Beobachtung gelangt. Für meine Fälle ist das Verhältnis links zu rechts 7:6.

Dass eine so auffallend häufige Umkehrung des typischen Bildes von links nach rechts vorkommt, möchte ich damit erklären, dass unter dem Einflusse des Rückstosses beim Abfeuern des Gewehres eine der zum Zielen erfolgten Kopfbewegung entgegengesetzte Bewegung erfolgt.

Wenn also die linke Seite noch immer bevorzugt wird, was Kraske (zit. nach Gerber) in ähnlicher Weise wie ich erklärt, Gerber aber als oft nicht zutreffend bezeichnet, so ist das Häufigkeitsverhältnis der rechtsseitigen zur linksseitigen Verletzung doch kein zu geringes und auch Gerber gibt die Häufigkeit der linksseitigen Verletzung gegenüber rechts als 3:2 an.

Geringere Neigung nach rechts oder links gegenüber der im Schema angenommenen Grundstellung wird jedoch einen steileren Weg des Projektils bedingen und es ermöglichen, dass nur eine Nasenseite von der Verletzung betroffen wird. Fig. 2 (I), Tab. 1, Nr. 1. Das Geschoss verlässt die Nasenhöhle dann durch die natürliche Oeffnung, allerdings nicht ohne Verletzung der Umrandung des betreffenden Nasenloches. Ganz analog kann sich der Verletzungsbefund beim symmetrischen Einschuss auf der rechten Seite verhalten, Tab. 2, Nr. 5.

Eine Rotation des Schädels um die Vertikalachse bedingt andere Treffpunkte des Projektils, es wird dann als Einschuss die Orbita, die Schläfengegend in Frage kommen und auch die Ausschussöffnung, sowie der Schusskanal modifiziert werden; diese Schüsse gehören dann nicht mehr in das Gebiet der Nasenschüsse, sondern zu dem weiteren Gebiete der Gesichtsschüsse im allgemeinen, fallen somit aus dem Rahmen dieser Publikation.

Geschosse, die nicht mehr die nötige Kraft haben, um die sich ihnen entgegen-

stellenden knöchernen Hindernisse zu zerstören, können an jeder beliebigen Stelle des hier geschilderten Weges liegen bleiben, mit Vorliebe geschieht dies jedoch in der Nasenhöhle selbst, oder in den Nebenhöhlen. Das Geschoss oder abgesprengte Partikel werden dann vom Chirurgen entfernt, oder nachdem die eintretende reaktive Schwellung zur Rückbildung gelangt ist, und auch eine reichliche Sekretion eingesetzt hat, gelockert und dann ausgeschneuzt, auch können sie in den Nasenrachenraum gelangen und ausgespuckt werden (Tab. I, Nr. 5, Tab. II, Nr. 6, 10, 11, 17).

Wenn wir das bisher Erörterte kurz zusammenfassen, so sehen wir schon, dass wir einen grossen Teil der Schussverletzungen der Nase, die in ihren extremen Fällen kaum mehr etwas Gemeinsames aufzuweisen haben, auf einen gemeinsamen Grundtypus zurückführen und durch diesen mit einander zu einem einheitlichen Bilde zusammenfügen können.

Wir wollen nun an der Hand dieses Grundtypus den weiteren Verlauf der Verletzung verfolgen.

Ein Blick auf Figur 2 zeigt uns, dass im typischen Falle das Septum schräg durchschlagen und dabei der obere Teil nach rechts, der untere nach links abgedrängt wird, unter gleichzeitiger mehr oder minder beträchtlicher Beschädigung der Gebilde der lateralen Nasenwand. Die Verletzung ist selbstverständlich mit starker Blutung aus der Nase verbunden und nun wird am Hilfsplatze oder in der ersten Sanitätsanstalt, wohin der Verwundete gelangt, eine Tamponade der Nase vorgenommen, wie es die Kriegschirurgie vorschreibt. Meist aber geschieht dies ohne Nasenspekulum und vor Allem ohne, wenigstens vom rhinologischen Standpunkte, genügende Beleuchtung. Man kann es sich leicht vergegenwärtigen und am Präparate veranschaulichen, dass dieser Tampon stets unter das höher gelegene Septumfragment gelangen und dieses an die ebenfalls meist verletzte oder zum mindesten kontusionierte laterale Nasenwand anspressen wird, der links eingeführte Tampon aber wird entweder an dem unteren kleineren und tiefer gelegenen nach links gedrängten Fragment stecken bleiben oder, da er zwischen diesem und dem Nasenboden keinen Platz findet, über demselben in die Nasenhöhle gleiten und es an die gegenüberliegende linke untere Muschel drücken.

Es kann übrigens auch der auf der Einschussseite eingeführte Tampon durch die Septumperforation auf die andere Seite gelangen und denselben Effekt ausüben.

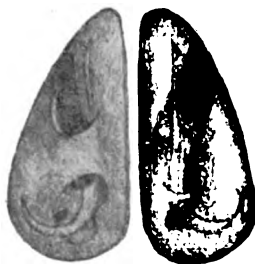
Durch die Tamponade wird die Blutung gestillt, und so bleibt der Tampon tagelang liegen, da auf den weiteren Abschubstationen kein Grund besteht, ihn zu wechseln und eventuell eine neue Blutung zu riskieren, oder er wird entfernt und, da es nicht nachblutet, nicht erneuert, ohne dass aber für eine Reposition der dislozierten Fragmente gesorgt würde. Da meist noch andere Verletzungen (Auge, Kiefer) vorhanden sind und in den Vordergrund des Interesses treten, wird der Verletzte gewöhnlich einer ophthalmologischen Abteilung, oder einer solchen für Kieferschüsse ab-

gegeben und so vergehen Tage und Wochen, bevor er zu einer rhinologischen Untersuchung gelangt.

Längerer Kontakt zwischen wunden Stellen an Nasenscheidewand und lateraler Nasenwand bedingt aber eine Synechiebildung, das ist eine alte in der Rhinologie bekannte Regel, und deshalb kommt kaum ein penetrierender Nasenschuss dem Rhinologen später unter die Hand, wo er nicht eine Synechiebildung höheren oder geringeren Grades konstatieren würde.

Es wird leicht ersichtlich sein, dass meist die Synechie in der der Schusstelle entgegengesetzten Nasenseite, nach welcher hin das obere Fragment disloziert wird, etwas höher gelegen ist, als die in der Einschussseite, meist ist auch die Synechiebildung hier viel ausgedehnter, Fig. 3.

Wird der Tampon entfernt, und lässt auch die reaktive Schwellung nach der Verletzung nach, so tritt die Tendenz des Septums zu Tage, sich vermöge seiner Elastizität in seine ursprüngliche Stellung zurückzuziehen. Die Synechie kann dann gedehnt und bis zu einer dünnen Brücke



Figur 3.

ausgezogen werden, wodurch die, durch sie bewirkte Atembehinderung bedeutend reduziert, ja auf ein Minimum herabgesetzt werden kann. Dies war z. B. beim Kranken 5, Tab. I der Fall.

Ist aber die Verwachsung in breiter Fläche erfolgt, sind ausgedehnte Narbenmassen an der Synechiebildung beteiligt, sind überdies noch Knochensplinter, dislozierte Fragmente oder Geschossplinter in diesen Narbenmassen gleichsam verbacken (vgl. Tab. I, Nr. 3 und 12), so haben wir es mit einer sehr derben, resistenten Masse zu tun, die bei der operativen Beseitigung die Anwendung von Meissel und Knochenzange erfordert.

Sehr fest und unnachgiebig wird auch die Synechie, wenn die Haut des Naseneinganges mit einbezogen wird. Auch Kahler-Amersbach weisen auf diese Art der Synechiebildung besonders hin.

Neben dieser Lokalisation der Synechie ist eine Verwachsung zwischen mittlerer Muschel und Septum oder lateraler Nasenwand oder eine narbige Verklebung aller drei Gebilde mit einander manchmal zu beobachten und nach den oben geschilderten Verhältnissen des Schusskanals leicht zu erklären.

Dass Synechien ein ausserordentlich häufiger Folgezustand der Nasenschüsse sind, darauf weisen alle Autoren hin, die diesen Gegenstand bearbeitet haben, ich nenne ausser den in der Tabelle II angeführten, noch Schlesinger, Piffel, Krebs, Zimmermann, Schindler u. a. Dass aber auch diese Synechien nicht rein zufällig und willkürlich zustandekommen, sondern ebenfalls einen gewissen Typus aufweisen, darauf möchte ich hier besonders aufmerksam machen.

Die Folgen der Synechie sind: mehr oder minder beträchtliche Behinderung der Nasenatmung, mit allen den bekannten schädlichen Folgen der Mundatmung, die hier umsomehr in Erscheinung treten, als diese Beeinträchtigung sich sehr rasch bei einem vorher in dieser Hinsicht normalen Organismus entwickelt.

Eingenommensein des Kopfes wird häufig beobachtet; dagegen habe ich noch keine der sogenannten Reflexneurosen bei diesen Fällen gesehen, wie sie sonst bei Synechien der Nase nicht selten sind, was dafür spricht, dass zu einer nasalen Reflexneurose auch eine bestimmte neuropathische Veranlassung gehört (Kuttner), die eben in den Volkskreisen, aus denen sich das jetzige Krankenmaterial rekrutiert, nicht zu finden ist.

Bedenklicher sind die Folgen, wenn hinter der Synechie Eiterung eintritt, sei es infolge Nebenhöhleninfektion oder Vorhandenseins nekrotischen Knochens. Dann kann es zu den bekannten schweren Komplikationen kommen (Tab. II, Nr. 3, 9). Von meinen Fällen hat nur der unter 6 der Tab. I angeführte eine auf Retention zurückzuführende Mittelohrentzündung rechts, als eine in diese Gruppe gehörige Komplikation gezeigt.

Dass auch die Tränenableitung durch narbigen Verschluss des Ductus nasolacrymalis beeinträchtigt sein kann, dass auch die Lage der Einschussöffnung schwere Verletzungen des Tränensackes und der Ableitungswege nach sich ziehen muss, ist klar; allerdings ist das Auge meist schwer verletzt, häufig vollkommen zerstört, so dass auch für den Ophthalmologen diese Beschwerden in den Hintergrund treten.

Bei meinen Fällen war einmal der Bulbus vollkommen zertrümmert, einmal ohne Zerstörung des Bulbus das Auge durch Netzhautblutung und nachfolgende Entzündung erblindet, dreimal (bei Streifschüssen der Gruppe a) geringere Schädigung zu konstatieren, nämlich einmal Iritis, einmal Blutunterlaufung der Konjunktiva, einmal Bluterguss in die vordere Augenkammer, in allen drei Fällen konnte die Sehkraft erhalten werden.

Weitere Komplikationen betreffen dann die Nebenhöhlen, besonders häufig ist die Stirnhöhle in Mitleidenschaft gezogen; auch Siebbein- und Kieferhöhleneiterung kommt bei dieser Verletzung vor. Da aber diese Komplikationen nichts Charakteristisches zeigen, so will ich, unter Hinweis auf die zahlreichen Publikationen der letzten Zeit, die sich mit diesem Gegenstande beschäftigen (Gerber, Körner, Hofer, Albert, Frey), von einer eingehenderen Darstellung absehen. Ebenso sei bezüglich der in den meisten Fällen vorhandenen Läsionen des Ober- und Unterkiefers, sowie des Gaumens auf die zahnärztlichen und chirurgischen Spezialarbeiten verwiesen.

Der Therapie würde vor allem die Vermeidung der Synechiebildung als erste Aufgabe zufallen.

Sie würde bei der frischen Verletzung kurz zusammengefasst darin bestehen, dass unter entsprechender Beleuchtung der ganze Schusskanal revidiert wird. Gewebsetzen und Knochensplitter, deren Adaption und Ernährung unwahrscheinlich erscheint, sind abzutragen, dislozierte Fragmente zu reponieren. Die beiden Fragmentstücke des Septums sind mit einer Hartmann'schen Zange in die richtige Lage zu bringen und hierauf durch genaue Tamponade in dieser zu fixieren, so dass keinerlei Berührung zwischen Septum und lateraler Nasenwand stattfindet. Den Beschluss bildet eine Wattevorlage, die mit einer Funda fixiert wird.

Diese Forderung stellen alle Publikationen über Nasenschüsse (z. B. Schlesinger, Seidel, Krebs) als selbstverständlich hin, und dass man auf diese Weise die Synechiebildung und all ihre unangenehmen Begleit- und Folgeerscheinungen verhindern kann, ist ebenso fraglos.

Ich habe bei zwei Fällen von Nasenschüssen, die kurz nach der Verletzung an meine Abteilung eingeliefert wurden, dieses Vorgehen eingehalten und Heilung ohne jegliche Störung der Wegsamkeit der Nase erzielt.

Aber ebenso sicher und klar ist es, dass diese Forderungen nur bei einer Minderzahl der Fälle verwirklicht werden können. Jeder, der draussen die Tätigkeit bei einer mobilen Sanitätsanstalt aus eigener Erfahrung kennen gelernt und sich ein Urteil über die ungeheuere Zahl von Kranken und Verwundeten, die der einzelne Arzt während einer grösseren Aktion versorgen muss, gebildet hat, und der auch weiss, dass weder Beleuchtung noch auch die notwendigen Spezialinstrumente immer zur Hand sind, wird leicht verstehen, dass das, was auf einer Spezialabteilung leicht und selbstverständlich ist, draussen eben undurchführbar sein kann.

Wenn Gerber sagt, dass sich die hier in Rede stehenden Folgezustände häufig auch ohne besondere rhinologische Kenntnisse durch sorgsame immer erneute Tamponade der Nasenhöhle einigermaßen vermeiden liessen, so möchte ich dazu bemerken, dass diese sorgsame Tamponade der Nase im Felde, wo immer eine erheblichere Blutung vorhanden ist, ausgeführt wird. In der vom k. u. k. Kriegsministerium den Aerzten ins Feld mitgegebenen „Anleitung für die kriegschirurgische Tätigkeit auf dem Schlachtfelde“ heisst es S. 22, Post A. e. „Bei Verletzungen des Nasengerüsts mit primärer starker Blutung Tamponade mit steriler Gaze“.

Der viel verbreitete ausgezeichnete Leitfaden der Kriegschirurgie von v. Oettingen sagt S. 222: „Jede Blutung aus der Nase verlangt sorgfältige Tamponade; nachdem die Umgebung des Nasenloches mit Mastisol bepinselt ist, damit kein Fremdkörper mit hineingeführt wird, ergreift man mit anatomischer Pinzette das Ende eines über die Länge zusammengedrehten Mullstückes und führt es vorsichtig in die Nase. Nun wird mit der einen Branche der Pinzette der Tampon ganz allmählich tief in die Nase hineingeschoben, wobei beständig die horizontale Richtung eingehalten

wird. Ist die knöcherne Nasenwand verletzt, so können sich bei dieser Tamponade entweder Knochensplitter in den Weg stellen, dann werden sie vorsichtig mit der Branche der Pinzette nach aussen gedrängt, oder jene Knochensplitter stellen sich von selbst durch sorgfältige Tamponade an ihre richtige Stelle“.

Dieses nach Aussendrängen eines eventuell dislozierten Septumfragmentes ist es aber eben, welches die Anlagerung desselben an die laterale Nasenwand konsolidiert und die Synechiebildung begünstigt.

Zu einer vom rhinologischen Standpunkte wirklich einwandfreien Tamponade der Nase gehören aber Zeit, gute Beleuchtung und eine entsprechende rhinologische Minimalausrüstung, selbst für denjenigen, der die rhinologische Technik genügend beherrscht.

Wir wollen uns also nicht damit blamieren, dass wir den Kollegen, die draussen in den mobilen Sanitätsanstalten durchaus nicht die leichteste und angenehmste Seite des ärztlichen Dienstes kennen lernen, vom Schreibische aus billige Ratschläge geben, die sie nicht ausführen können, und dass wir die Unterlassung dieser oder jener Detailmassnahme der spezialistischen Technik abfällig kritisieren. Ich habe als Rhinologe draussen eben aus den angeführten Gründen nicht anders gehandelt und nicht anders handeln können, als es die meisten Anderen tun, und deshalb können Arzt und Kranker vollkommen zufrieden sein, wenn durch die Tamponade die Blutung gestillt und damit der ersten und wichtigsten Indikation Genüge geleistet wurde. Das Weitere ist Aufgabe der Spezialabteilungen. Was man aber verlangen kann, ist, dass die ophthalmologischen, chirurgischen und zahnärztlichen Abteilungen solche Kranke, bei denen der Verlauf des Schusskanales auf eine Verletzung der Nase schliessen lässt, einer rhinologischen Untersuchung zuführen, auch wenn nicht auffällige Symptome von Seiten der Nase hervortreten. Dass dies relativ bald geschehen kann, dafür ist durch mobile oto-rhinologische Abteilungen (man vergleiche die Mitteilungen von H. Frey), die mit allen nötigen Behelfen ausgerüstet sind, Sorge getragen.

Wir haben uns also damit abzufinden, dass wir einen grossen Teil der Nasenschüsse schon mit dem Folgezustande der Synechie in Behandlung bekommen und bei unserem therapeutischen Vorgehen von diesem klinischen Bilde als gegebenem Ausgangspunkte auszugehen haben.

Somit ist unsere Aufgabe:

I. Die Synechie zu lösen,

II. Die Wiederverwachsung zu verhindern,

ein Problem, welches uns in der Friedenspraxis so häufig gestellt wird, dass seine Lösung sehr einfach erscheint.

Wie schon erwähnt, ist eine Dehnung der Synechie sogar bis zur Form eines stricknadeldicken Stranges nicht selten und diese Synechien können mit einem Schlage der Schere oder des Konchotoms erledigt werden. Bei diesen Formen kann auch das von Kahler-Amersbach empfohlene stumpfe Durchtrennen der Synechie mittels eines Killian'schen Spekulum rationell erscheinen, da wie Kahler-Amersbach meinen, so

am leichtesten die Schicht getroffen wird, wo die Verklebung stattfand. Eine Tamponade ist bei dieser Art von Synechien, da sich die beiden Schnitthälften ausgiebig retrahieren und die Blutung minimal zu sein pflegt, weder notwendig noch empfehlenswert.

Schwieriger liegen die Verhältnisse, wenn Septum und laterale Nasenwand in breiter Fläche miteinander verlötet sind, und eine komplette Atresie der betreffenden Nasenseite vorliegt. Dann muss eine möglichst breitfassende Exzision der ganzen Narbenmasse vorgenommen werden. Dass eine Diszision nicht genügt, eine galvanokaustische Durchtrennung ein direkter Fehler ist, ist aus der Friedenspraxis ebenfalls genügend bekannt.

Es empfiehlt sich, nach der lateralen Nasenwand zu möglichst viel zu exzidieren, gegen das Septum zu aber schonender vorzugehen, da auf diese Weise durch stehengebliebene Narbenmassen die stets vorhandene Perforation wenigstens zum Teile verschlossen wird. Besteht noch ein Rest des unteren Nasenganges, so kann eine durch diesen eingeführte Hohlsonde einem Knopfmesser oder einer Scherenbranche für die Exzision den Weg weisen.

Wo Knochenstücke oder Leisten in die Narbenmasse eingewachsen sind, kommen Meissel und Stanze zur Verwendung. Die Hajek'sche Keilbeinhöhlenstanze, der Krause'sche Doppelmeissel sind für diese Operationen recht brauchbare Instrumente. Detailausführungen zu geben, welches Instrument noch in diesem oder jenem Falle in Anwendung kommen könnte, scheint mir überflüssig.

Hat man sich durch die Narbenmassen so weit Bahn gebrochen, um ein Nasenspekulum, am besten ein Killian'sches, einzuführen, so ist es notwendig, die ganze Nasenhöhle sorgfältig zu revidieren und nach weiteren Synechien zu fahnden.

Bisweilen sind mehrere durch freie Intervalle getrennte Synechien weiter rückwärts oder etagenförmig übereinanderliegend vorhanden, die ebenfalls vollständig exzidiert werden müssen, sonst wird das ausgiebige Auseinanderweichen der medialen und lateralen Nasenwand nach Exzision der ersten Synechie verhindert und neuerlicher Verklebung Vorschub geleistet (Tab. I, Nr. 7).

Auch Synechien zwischen mittlerer Muschel und lateraler Nasenwand oder Septum sind zu beseitigen, am besten unter gleichzeitiger Resektion eines Teiles der mittleren Muschel; wenn auch das Atmungshindernis durch diese Art von Synechien nicht sehr in die Wagschale fällt, so ist bei eventuellen Nebenhöhleneriterungen dem Sekret gleich Abfluss geschaffen.

Auch bei diesen eingreifenderen Prozeduren ist die Blutung meist nicht beträchtlich, und oft kann man auch hier ohne Tamponade auskommen, was wünschenswert ist, da eine festere Tamponade nach Entfernung der Tampons stets von einer reaktiven Schwellung gefolgt ist, was wieder ein Aneinanderlegen der Wundflächen bewirkt und die Möglichkeit neuerlicher Verklebung schafft.

Eine submuköse Resektion der unteren Muschel, wie sie Piffel empfiehlt, oder eine submuköse Septumresektion die von Kahler-Amersbach angeraten wird, halte ich nicht für notwendig, letztere übrigens wegen der durch das Geschoss bewirkten umfangreichen und unregelmässigen Septumperforation, deren Ränder in die Narbenmassen einbezogen sind, auch für sehr schwer durchführbar.

In Fällen, wo eine Tendenz zum Wiederaeinanderlegen der Wundflächen besteht, habe ich Paraffingazetampons locker zwischen dieselben gelegt, welche mit den Wundflächen nicht verkleben und auch keinen so starken Druck ausüben, dass eine reaktive Schwellung nach ihrer Entfernung zu befürchten ist. Man kann dazu die von Weleminski und anderen angegebenen und gebrauchsfertig im Handel erhältlichen Tamponrollen benützen, sich aber auch sehr leicht solche Paraffingaze selbst herstellen.

Mit diesen Massnahmen bin ich in der überwiegenden Mehrzahl meiner Fälle ausgekommen, besonders da die Tendenz zur neuerlichen Verwachsung nicht sehr gross ist, da das Septum sich doch einen gewissen Grad von Elastizität bewahrt hat und, vom Narbenzug befreit, die Neigung hat, in seine mediane Stellung zurückzukehren. Nur in wenigen Fällen [unter den von mir behandelten, zweimal (Nr. 6, 9)], sind weitere Massnahmen gegenüber einer neuerlichen Synechiebildung erforderlich und zwar besonders dann, wenn Teile der häutigen Auskleidung der lateralen Nasenwand und des Septums im Bereiche des Vestibulums nasi mit in die Narbenmasse einbezogen sind (vergl. auch Kahler-Amersbach l. c). Für diese Fälle ist die von v. Eicken angegebene Methode das empfehlenswerteste Verfahren, und ich wundere mich, dass in den vielen Publikationen, von denen mir allerdings, wie ich nochmals betonen muss, ein Teil nur im Referate vorlag, diese brauchbare Methode so wenig Beachtung findet. Ich habe nur bei Kahler-Amersbach gelesen, dass sie sich dieser Methode bei den Schussverletzungen der Nase bedient hätten; eben aus diesem Grund möchte ich die Schilderung des Verfahrens, wie sie v. Eicken gibt, ins Gedächtnis zurückrufen, zumal die bisher übliche Synechiebehandlung mit Dilatation und Bougies, wie es z. B. der von Hanszel demonstrierte Fall lehrt, eine langwierige und für Arzt und Kranken gleich ermüdende Prozedur darstellt.

Nach Durchtrennung der Synechie wird für einige Tage die Nase tamponiert; dann wird ein Gazetampon mit Borsäurelösung¹⁾ getränkt, fest ausgedrückt und dadurch ziemlich rigid. Ein Thierschlappen wird nun um diesen Tampon herumgeschlagen, so dass er denselben ganz einhüllt. Die Hornschicht liegt dem Tampon auf, die abrasiierte Fläche sieht nach aussen; Einführung dieses Tampons zwischen die Wundflächen; nach 4 bis 6 Tagen zieht man nach gründlicher Durchtränkung des Tampons mit

1) Ich verwende sterile physiologische Kochsalzlösung, da auch Borsäure die Nasenschleimhaut reizt.

Wasserstoffsuperoxydlösung die einzelnen Gaseschichten mit grosser Vorsicht nacheinander heraus und durchschneidet den Kopf des Thierschlappens mit einer scharfen Schere.

In den beiden Fällen, wo ich mich dieser Methode bediente, war der Erfolg vollkommen befriedigend, und ich will hier in Parenthese bemerken, dass ich auch bei einem Falle von Narbenatresie des äusseren Gehörganges nach Schussverletzung, sowie bei einer narbigen Verengerung des linken Nasenloches nach Streifschuss ebenfalls günstige Resultate mit dieser Methode hatte.

Ferner möchte ich in Ergänzung der Angaben v. Eicken's darauf hinweisen, dass das Anwachsen der Thierschlappen in der Nase rascher zu erfolgen scheint, als es v. Eicken selbst annimmt. In dem einen meiner beiden Fälle wurde bei einem nach 48 Stunden notwendigen Wechsel des äusseren Nasenverbandes der Tampon mit dem Thierschlappen ausgeschnutzt. Als ich die Wunde revidierte, sah ich aber schon kleine weissliche Epithelinseln, so dass ich von einer Wiederholung der Transplantation absah. In wenigen Tagen waren beide Wundflächen epithelisiert und die Wegsamkeit der Nase im erwünschten Masse hergestellt.

Sonstige operative Massnahmen bieten keine bemerkenswerten Unterschiede gegenüber den für die Behandlung der Schussverletzungen der Nase überhaupt geltenden Grundsätzen und ich kann mich deshalb über dieselben kurz fassen.

Eine Projektilentfernung aus der Haupthöhle der Nase kommt selten in Betracht, da ein in der Nase steckendes Projektil, wie schon erwähnt, durch die reaktive Sekretion gelockert und dann ausgeschnaubt wird oder durch den Nasenrachenraum abgeht.

Kleinste Geschosspartikelchen, die in den Synechien mit eingewachsen sind, wie einige der Röntgenbilder Gerber's zeigen, werden mit der Synechie entfernt.

Oefter finden wir das Projektil in den Nebenhöhlen, besonders in der Kieferhöhle. (Tab. II, Nr. 6, 17).

Verletzungen der Nebenhöhlen, besonders der vorderen Stirnhöhlenwand, der Siebbeine oder der Kieferhöhlen sind, wie aus den vorangegangenen Betrachtungen hervorgeht, häufige Komplikationen. Dass, wie auch Hofer hervorhebt, eine Eiterung nicht die notwendige Folge sein muss, haben mehrere der hier beobachteten Fälle gelehrt.

Für die operativen Massnahmen kommen die typischen Nebenhöhlenoperationen in Betracht, die ich auch nicht näher erörtern zu müssen glaube, vielleicht werde ich an anderer Stelle diesen Gegenstand ausführlicher darstellen können. Dennoch möchte ich schon hier darauf hinweisen, dass für die Versorgung von Schussverletzungen der Highmorshöhle das Denker'sche Verfahren die idealste Methode bildet, die an Sicherheit und Raschheit des Erfolges, soweit meine Erfahrungen reichen, von keiner anderen erreicht wird.

Diese Zusammenstellung, die wahrscheinlich von jedem in Militär-sanitätsanstalten tätigen Rhinologen ergänzt werden könnte, zeigt, dass, wie auch Kafemann sagt, eine gewisse Gesetzmässigkeit der Bevorzugung bestimmter Wege bei den Kriegsverletzungen der oberen Luftwege besteht und eine Gruppierung und Zusammenfassung des Zusammengehörigen eine dankbare Aufgabe sein kann.

Ich möchte schliesslich noch die erfreuliche Tatsache hervorheben, dass dieser Verletzungstypus entschieden an Häufigkeit abnimmt. Fast alle diese typischen Verletzungen, wie sie hier geschildert wurden, stammen aus den beiden ersten Kriegsjahren. Die stählerne Sturmhaube hat hier eine ganz ausgezeichnete Wirkung geübt, und für diesen Weg des Geschosses, der besonders mit Rücksicht auf die Gefährdung des Auges als ein recht verhängnisvoller angesehen werden muss, ein sehr erwünschtes Hindernis geschaffen.

Literaturverzeichnis.

1. Albert, Beitrag zur Behandlung der Stirnhöhenschüsse. Zeitschr. f. Laryng. Bd. 8. S. 5.
2. v. Eicken, Verhandlungen des Vereins deutscher Laryngologen Dresden 1910.
3. Frey, H., Erfahrungen über die Erkrankungen und Verletzungen des Gehörorganes und der Nase im Kriege. Wiener med. Wochenschr. 1916.
4. Frühwald, Wiener laryngologische Gesellschaft 2. Dezember 1914. Ref. Intern. Zentralbl. f. Laryng. 1915. S. 393.
5. Gerber I, Beobachtungen aus dem Kriegslazarett. Deutsche med. Wochenschrift 1916. Nr. 42.
6. Gerber II, Ueber Schussverletzungen der oberen Luftwege und benachbarter Teile. Arch. f. Laryng. Bd. 29. H. 3.
7. Gerber III, Beobachtungen am Kriegslazarett. Zeitschr. f. Laryng. Bd. 8. H. 3.
8. Haenisch, Ueber Kriegsverletzungen im Gebiete des Kehlkopfes, der Nase etc. Zeitschr. f. Laryng. Bd. 8. H. 4.
9. Hanszel, Wiener laryngologische Gesellschaft 14. April 1915, Ref. Intern. Zentralbl. f. Laryng. 1916. H. 1.
10. Hofer, G., Schussverletzungen der Kieferhöhle. Monatsschr. f. Ohrenheilk. 51. Jahrg. 7/8. S. 385.
11. Kafemann, Kriegsverletzungen der oberen Luftwege. Berl. klin. Wochenschr. 1915. Nr. 17.
12. Kahler-Amersbach, Kriegschirurgische Erfahrungen aus dem Gebiete der Rhino-Laryngologie im ersten Kriegsjahre. Arch. f. Laryng. Bd. 30. S. 111.
13. Killian, G., Berliner laryngologische Gesellschaft. 11. Febr. 1916. Intern. Zentralbl. f. Laryng. 1916. S. 129.
14. Körner, O., Ueber Granatsplitter in der Kieferhöhle. Zeitschr. f. Ohrenheilk. Bd. 74. H. 3. S. 107.
15. Krebs, G., Bemerkungen zu den Gesichtsschüssen mit Beteiligung der Nasenhöhle. Münch. med. Wochenschr. 1915. Feldärztl. Beil. Nr. 35. S. 1203.
16. Kuttner, Kritisches zur Lehre von der nasalen Reflexneurose. Arch. f. Laryng. Bd. 31. H. 1.
17. v. Oettingen, Leitfaden der praktischen Kriegschirurgie. 3. Aufl. 1914.

18. Paunz, M., Verletzungen der Gesichtshöhlen im Kriege. Orvosi Hetilap. 1914. Nr. 46.
 19. Piffel, O., Erkrankungen der Ohren und Nase im Kriege. Wissenschaftl. Ges. der deutschen Aerzte in Böhmen. Ref. Zentralbl. f. Laryng. 1915. S. 214.
 20. Schindler, Wienerlaryngologische Gesellschaft 8. Nov. 1916. Ref. Monatsschr. f. Ohrenheilk. 51. Jahrg. H. 1/2. S. 115.
 21. Schlesinger, Ueber die erste Versorgung bei Nasenverletzungen. Münch. med. Wochenschr. 1916. Nr. 14. S. 513.
 22. Seidel, O., Ueber Verletzungen und Erkrankungen der Nase und ihrer Nebenhöhlen im Kriege und ihre Behandlung. Münch. med. Wochenschr. 1915. Nr. 24.
 23. Zimmermann A., Erfahrungen über Schussverletzungen der Nase und ihrer Nebenhöhlen. Arch. f. Ohrenheilk. Bd. 98.
-

XXVI.

Aus der oto-laryngologischen Klinik (Direktor: Prof. Dr. Siebenmann)
und der dermatologischen Klinik (Direktor: Prof. Dr. Bloch) Basel.

Die Schleimhautveränderungen der oberen Luftwege beim „Boeck'schen Sarkoid“ und ihre Stellung zum Lupus pernio.

Von

Dr. K. Ulrich,

1. Assistent der oto-laryngologischen Klinik.

(Hierzu Tafeln VII und VIII.)

Zwischen den Jahren 1898 und 1916 publizierte Chr. Boeck eine Reihe von 23 Fällen einer Krankheit der Haut, die er sowohl hinsichtlich ihres klinischen Bildes, als auch ihres pathologisch-anatomischen Befundes für ein wohl umschriebenes Krankheitsbild hielt. Zahlreiche kasuistische Beiträge haben Boeck's Auffassung in vollem Umfang bestätigt, so dass die Dermatologen heute das Boeck'sche Sarkoid, oder — nach Boeck's Vorschlag — „das benigne miliare Lupoid“ als eine klinisch selbständige Krankheit betrachten. Es kann nun nicht in den Rahmen unsrer Arbeit gehören, die ganze Symptomatologie, Diagnose und die damit zusammenhängenden Fragen des Boeck'schen Sarkoids an dieser Stelle zu referieren, sondern wir verweisen zur Orientierung über dieses Thema in erster Linie auf Boeck's eigene Arbeiten, auf das Buch von Zieler: „Hauttuberkulose und Tuberkulide“ und namentlich auf den diesbezüglichen Abschnitt in Lewandowsky: „Die Tuberkulose der Haut“. Ein eingehendes Referat über Boeck's erste Arbeiten befindet sich übrigens in unsrer Fachpresse von A. Thost in seiner Arbeit über „Lymphosarkom der obern Luftwege und Sarkoid der Haut“.

Um des allgemeinen Verständnisses Willen sei es uns aber gestattet, mit ein paar Worten auf die charakteristischen Merkmale der zu besprechenden Krankheit einzugehen, da dieselbe bis jetzt recht weit von unserm Spezialgebiet ablag.

Schubartig oder schleichend, je nachdem es sich um die klein- oder grossknotige Form der Affektion handelt, treten ohne bekannte Ursache oder Prodrome bei einem Individuum in der Haut Knoten auf, deren Grösse zwischen Hirsekorn und Gänseei schwanken kann. Keine Körperregion bleibt von ihnen verschont, Prädispositionsstellen sind aber in erster

Linie das Gesicht und dann die Schultern und die Streckseiten der obern Extremitäten. Die anfänglich hellroten Knötchen oder auch Infiltrate treten im Laufe der Zeit immer mehr an die Oberfläche der Haut, um dann eine mehr gelblich-braune, oft leicht schuppende Oberfläche anzunehmen (Stadium der Pigmentation). Mit der Zeit treten im Bereich der Hautläsion kleine Gefäße auf (Stadium teleangiectaticum) und wieder nach einiger Zeit beginnt mit zentraler Involution die spontane Rückbildung der Tumoren, an deren Stelle am Ende nur eine feine Narbe oder ein Pigmentfleck zurückbleibt. Die Affektion erstreckt sich meistens über viele Jahre. Charakteristisch für die Effloreszenzen ist ihre Benignität, d. h. ihre Eigenschaft, niemals zu ulzerieren oder in benachbarte Gewebe einzubrechen. Ueber dieser rein kutanen Affektion sahen einzelne Autoren ein Mitergriffen-sein der regionalen Lymphdrüsen, einzelner Röhrenknochen, ja selbst Schwellung von Leber, Milz und Veränderungen in der Lunge werden beschrieben.

Das mikroskopische Bild ist in den 23 von Boeck beschriebenen und in einer Reihe von anderen Autoren mitgeteilter Fällen ein derart homogenes und eigenartiges, dass es als für die Krankheit typisches bezeichnet werden kann, trotzdem nach Kyrle seltene Formen von Lupus vulgaris ähnliche Bilder hervorzubringen vermögen. Der Sitz der Affektion ist die Lederhaut. In derselben befinden sich scharf gegen die umgebenden Bindegewebszüge abgegrenzte Knoten, die in der Hauptsache aus epitheloiden Zellen bestehen und nur spärliche Plasmazellen und Lymphozyten in der peripheren Zone enthalten. Langhans'sche Riesenzellen werden in einzelnen Fällen beschrieben, in andern fehlen sie ganz. Nekrose ist höchstens andeutungsweise vorhanden. Von einzelnen Autoren werden qualitative Veränderungen der Blut- und Lymphgefäße des interstitiellen Bindegewebes geschildert.

Der Tierversuch war mit Ausnahme von zwei Fällen (Boeck, Kyrle), in denen das Tier an Tuberkulose zu Grunde ging, stets negativ.

Angesichts der klinischen, mikroskopischen und experimentellen Befunde, gelangte Boeck zur Ansicht, dass es sich bei der von ihm beschriebenen Affektion um eine in irgend einer Weise mit der Tuberkulose verwandte Krankheit handle. Die Benignität der Affektion lässt aber höchst wahrscheinlich erscheinen, dass die Symptome nicht durch den Koch'schen Bazillus selber provoziert werden, sondern vielmehr durch dessen Toxine (Hallopeau) oder aber, wie Boeck glaubt, dass es sich bei diesem Leiden um eine besonders empfindliche Varietät des Tuberkelbazillus handelt, welcher unter den ungünstigen Verhältnissen in der Haut schnell abstirbt, oder in eine schwieriger nachweisbare Form übergeht. Andre Forscher dagegen, wie z. B. Zieler, finden gerade wegen des für Tuberkulose meist negativen Ausfalls unsrer diagnostischen Methoden (mangelnder Nachweis der Bazillen im Schnitt und im Tierversuch und fast stets negativer Ausfall der subkutanen und Pirquet'schen Tuberkulinprobe) und der eigenartigen histologischen Struktur der Geschwülste keine Veranlassung, Be-

ziehungen der Boeck'schen Krankheit zur Tuberkulose anzunehmen, sondern betrachten das Leiden als eine Krankheit *sui generis*, als infektiöses Granulom mit unbekannter Aetiologie. Die Frage nach der Genese des Boeck'schen Sarkoids ist also noch offen.

Zum Schlusse sei noch gesagt, dass die Therapie in einer langdauernden Verabreichung von Arsen besteht und im Grossen und Ganzen einen guten Erfolg verspricht.

In welcher Beziehung hat nun das Boeck'sche Sarkoid auch Interesse für den Ohren-, Nasen- und Hals-Spezialisten? Wir werden weiter unten diese Frage eingehend beantworten. Vor der Hand machen wir aber einmal auf den Sitz der Krankheit aufmerksam. Wie schon anfänglich hervorgehoben wurde, handelt es sich hierbei in erster Linie um eine Krankheit des Gesichts und zwar, wie wir sehen werden, gerade um Regionen, denen wir das regste Interesse entgegenbringen. Wir haben in der uns zur Verfügung stehenden Literatur 73 Fälle von Boeck'schem Sarkoid zusammenstellen können, oft aber war für uns die Originalarbeit unerreichbar und das Referat gab über die uns ganz speziell interessierenden Punkte nicht immer den gewünschten Aufschluss. Von den 73 Fällen war der Sitz der Affektion nach der Beschreibung 18 Mal nicht bestimmbar und 8 Mal war das Gesicht von der Krankheit gar nicht betroffen. In den noch bleibenden 47 Fällen findet sich eine Affektion der Ohrmuschel 6 Mal (Boeck 1916 Fall I und III, Unna jun., Pohlmann, de Amicis, Opificius), der äusseren Nase 22 Mal (Boeck 1916 Fall IV, VIII, IX, X, XII, XIII, 1905 Fall II, III, V, 1900 Fall I, II, III, Brocq et Pautrier Fall I, II, III, VI, Urban, Kyrle, Darier Fall I und II, Kreibich und Kraus Fall II, Pollitzer). Eine Affektion von äusserer Nase und Ohrmuschel fand sich 3 Mal (Halberstaedter, Boeck 1905 Fall IV, Hallopeau und Eck). Endlich war 16 Mal allerdings das Gesicht, nicht aber Nase und Ohr von der Krankheit befallen. Es sind also 31 Mal, oder in zirka 66 pCt. aller Fälle, in denen sich das Boeck'sche Sarkoid im Gesicht lokalisiert — und das sind wohl die sichersten Fälle — die äussere Nase oder die Ohrmuschel mit ergriffen, ja oft der alleinige Locus morbi. Und dabei sind diejenigen Fälle, in denen die Knoten auf der Mastoidgegend (z. B. Boeck 1916 Fall XIII etc.) oder sonst in unmittelbarer Umgebung des äusseren Ohres sitzen, gar nicht mitgezählt. Infolge ihrer Lokalisation kann also diese Krankheit dem Oto-Rhinologen nicht gleichgültig sein, um so mehr als sie (nach Boeck) unter Umständen mit Lepra oder Syphilis verwechselt werden kann, „eine Verwechslung, die für den Patienten teuer zu stehen kommt.“

Von ganz besonderem Interesse ist für uns eine zweite Frage, der wir in der Folge unsere Aufmerksamkeit zuwenden wollen, nämlich diejenige nach einer ev. Mitbeteiligung der Schleimhäute. Sie wurde zum ersten Male von Boeck selber aufgeworfen in seiner Publikation von 1905, nachdem er zum Schluss gelangt ist, dass fast in der Hälfte aller von ihm

publizierten Fälle neben der Hautaffektion auch eine „sehr hervortretende, hartnäckige“, durch viele Jahre dauernde Affektion der Nasenschleimhaut vorgekommen ist und dass ferner zwischen der Lokalisation der Hautaffektion auf der Nase und der Lokalisation der fraglichen Schleimhauterkrankung eine gewisse Koïnzidenz vorliegt. Auf Grund dieser Befunde empfiehlt Boeck „das Studium dieser Affektion der Nasenschleimhaut besonders den Rhinologen,“ eine Aufforderung, der bis jetzt erst einmal Thost nachgekommen ist und zwar mit negativem Ergebnis.

Die Ansichten über die Mitbeteiligung der Schleimhaut bei der Boeck'schen Krankheit gehen bis in die neueste Zeit derart auseinander, dass es uns berechtigt scheint, die diesbezüglichen Angaben aus der Literatur, soweit uns dieselbe zugänglich, zusammenzustellen, um zu sehen, ob sich daraus überhaupt ein klares Urteil über eine solche Schleimhauterkrankung bilden lässt. Positive Angaben über eine Mitbeteiligung der Mukosa bei Boeck'schem Sarkoid sind die folgenden:

Boeck 1900 Fall 1. Es wird erwähnt, dass einige Knoten der Lippe auf das Prolabium übergreifen und in der Fortsetzung der Krankengeschichte 1905 schildert Boeck „eine Menge von kleinen miliaren, knorpelhaften Knötchen, die tief in die Schleimhaut der Unterlippe eingelagert waren.“ Ihre Anordnung war mitunter kreisförmig. Ferner war die Nasenschleimhaut der Patientin „stark entzündet und sezernierte reichlich.“ Endlich bestand eine Bronchitis.

Boeck 1905 Fall 2. Der Patient wurde Boeck vom Rhinologen, welcher denselben wegen Jahre lang dauernder Unwegsamkeit der Nase behandelt hatte, zugeschickt.

Fall 3 war ebenfalls vom Rhinologen geschickt worden, der die Patientin „wegen eines hartnäckigen Katarrhs hoch oben im Nasengang mit erschwelter Luftpassage“ behandelt hatte, an welcher Affektion sie schon mehrere Jahre gelitten hatte.

Fall 5: Patient ist verstopft in der Nase. Die Nasenschleimhaut ist geschwollen, aber nicht ulzeriert, das Gewebe ist weich. Das Zahnfleisch ist auf der Vorderfläche der Schneidezähne des Oberkiefers etwas geschwollen, intensiv gerötet und etwas granulierend. In diesem Fall gelang Boeck der Nachweis von säurefesten Bazillen in der exzidierten Nasenschleimhaut und der Tierversuch war positiv. Auf den hier angegebenen mikroskopischen Befund werden wir später zurückkommen.

Wir haben uns in der Wiedergabe der ersten 9 von Boeck publizierten Fälle kurz gefasst, da sie bereits von Thost (l. o.) eingehend referiert worden sind.

Eine neue Serie von Fällen hat Boeck 1916 publiziert:

Fall 4: Patient war vor 15 Jahren wegen Verstopfung des rechten Nasengangs beim Rhinologen, welche Affektion trotz vielfacher, durch viele Jahre fortgesetzter rhinologischer Behandlung noch nicht bewältigt ist.

Fall 7: „Die Luftpassage durch den rechten Nasengang ist etwas behindert.“

Fall 9: „Der rechte Nasengang ist verstopft, der linke aber frei.“

Fall 10: „Die beiden Nasengänge sind etwas verstopft.“

Fall 12: „Der linke Nasengang war ziemlich verstopft.“ Beim Weiterstreiten der Affektion der innern und äussern Nase trat eine Dakryo-Zystitis auf, die sich aber nach dem mikroskopischen Befund als nicht spezifisch erwies. In der Anamnese der Pat. findet sich eine hartnäckige Bronchitis.

Im Darier'schen Fall 1 ist erwähnt, dass Pat. an „Ozaena und chronischer Koryza“ leide.

Fall 2: Die Stimme des Pat. sei chronisch heiser gewesen.

Kren und Weidenfeld: Neben den Knoten im Gesicht findet sich bei dem Pat. ein erbsengrosser Knoten auf dem Lippenrot.

Kreibich und Kraus: Aus der Anamnese geht hervor, dass Pat. Jahre lang ein Nasenleiden hatte, wodurch sie den Geruch verlor. Eine Untersuchung von spezialistischer Seite (Prof. Piffli) ergab das Vorhandensein eines chronischen Katarrhs der rechten Nasenhälfte ohne Ulzeration, aber mit Schwellung und Infiltration. Eine Nasendouche schaffte Erleichterung.

Bering berichtet, dass das ganze Leiden seiner Patientin mit einer Parotitis und einer Erweichung der Zähne begonnen habe. An der Schleimhaut des Mundes fiel anfänglich eine aussergewöhnliche Trockenheit auf, die im Laufe eines Monats zurückging. B. glaubt, die Ursache der Krankheit liege im Munde.

Thost: Bei einem sichern Boeck'schen Sarkoid der Haut hat der Pat. ein histologisch nachgewiesenes Lymphosarkom des Zungengrundes, des Rachens und Kehlkopfinganges, für welches Thost einen ursächlichen Zusammenhang mit der Hautaffektion für nicht ganz unwahrscheinlich hält.

Kuznitsky und Bittorf berichten nur ganz kursorisch über 7 Fälle von Boeck'schem Sarkoid, wovon bei 3 Patienten „anscheinend charakteristische Schleimhautaffektion in Larynx, Pharynx und Nase bestehen“.

Gottheil, Brocq et Pautrier berichten neben Boeck, dass ihre Pat. an chronischer Affektion der Bronchialschleimhaut litten.

Endlich wird vielerorts Hallopeau et Eck eine Veröffentlichung über Sarkoid der Genitalschleimhaut zugeschrieben. Es kann sich hier wohl nur um den Fall von Danlos handeln, über dessen Krankengeschichten von den obigen Autoren zwei Mal referiert wurde. Das erste Mal (Annales de Dermatologie, 1902, S. 985) heisst es „sur la verge nous notons un nodule saillant, rouge et ferme, au voisinage du bord libre du prépuce, des macules pigmentées consécutives à la regression d'éléments semblables et une cicatrice de même origine“. Ein Jahr später notieren Hallopeau et Eck über denselben Fall (Annales de Dermatologie, 1903, S. 33) „il s'est produit sur le prépuce une nodosité qui présente les caractères d'un chancre induré“.

Dass es sich aber speziell um eine Schleimhautaffektion handelte, geht aus diesen Beschreibungen nicht hervor. Im Gegenteil betonen die Autoren: „les muqueuses accessibles à l'inspection ne présentent aucune alteration“. (Annales, 1902, S. 989).

Vielorts wird ferner darauf hingewiesen, dass im Fall Stümpke die Konjunktivschleimhaut mitergriffen gewesen sei. Das ist aber nach der Originalpublikation weder die Meinung jenes Autors, noch geht es aus der Krankengeschichte hervor. Es traten in diesem Fall nach einer Injektion von Tuberkulin „flache Ulzera am Rande beider Korneae auf; ausserdem besteht Entzündung der Konjunktiven und sehr beträchtliche Lichtscheu“. Die Affektion kam nach dreiwöchiger Applikation von Kataplasmen zur Rückbildung. (S. 204.)

Zum Schluss seien noch zwei Fälle erwähnt, die mir nur im Referat zugänglich waren. Namentlich bedaure ich das Original des Falles Terebinsky nicht zu kennen, dessen deutsches Referat über die schwebende Frage nicht genügend Aufschluss gibt. So kann ich nur die kurze Bemerkung Zieler's wiedergeben: „die schwersten Veränderungen zeigte wohl der Fall von Terebinsky,

von dem (ausser Boeck) allein über starke Beteiligung der Schleimhäute berichtet wird (Mund, hypertrophischer Katarrh der Nase, sehr hartnäckige Bronchitis mit trockenem Husten ohne Tbc.)“

Von de Amicis wird ein einschlägiger Fall mitgeteilt, bei dem am weichen Gaumen rechts eine haselnussgrosse, neoplastische Masse von bräunlich roter Farbe, welche mit der rechten Tonsille in Zusammenhang schien, vorlag. Ob es sich in diesem Fall wirklich um ein Boeck'sches Sarkoid handelt, ist fraglich.

Damit sind wohl die meisten in der Literatur enthaltenen, im Zusammenhang mit Boeck'schem Sarkoid erwähnten Schleimhautveränderungen angeführt. Es bleibt noch zu erwähnen, dass in einer Anzahl von Krankengeschichten deutlich hervorgehoben wird, dass die Schleimhäute der oberen Luftwege normal gefunden wurden. Diesbezügliche negative Befunde finden sich in einer Anzahl von Boeck beschriebener Fällen (namentlich den ersten) und ferner in den Publikationen von Fano (im Sektionsbericht), Rusch, Urban, Unna jun. (eine Nasenaffektion liegt nicht vor), Plancherel, Bering und Winkler („da nichts auf eine Beteiligung der Nasenschleimhaut hinwies und diese daher nicht untersucht worden war“). In allen anderen Arbeiten wird die Schleimhaut der oberen Luftwege nicht erwähnt, so dass wir annehmen müssen, sie sei in der Mehrzahl, namentlich was Nase, Nasenrachen und Larynx anbetrifft, überhaupt nicht untersucht worden.

Ist nun aus diesem Material ein mehr oder weniger präzises Bild der Schleimhauterkrankung bei Boeck'schem Sarkoid zu gewinnen?

In die Augen springend ist sofort die häufige Erkrankung des Naseninnern, die, wie sich z. T. aus dem objektiven Befund, z. T. aus den subjektiven Symptomen ergibt, in einem Infiltrat, oder wenigstens in einer Schwellung der Schleimhaut besteht. Diese Erscheinung tritt doch zu häufig auf, als dass man sie einfach als zufälligen Nebebefund bezeichnen dürfte (Urban, Thost), um so mehr, als ein so guter Beobachter wie Boeck eine direkte Kongruenz zwischen der Intensität der Haut- und der Nasensymptome beschrieben hat. Beweisend allerdings für die gleiche Natur der Schleimhaut- und Hauterkrankung ist keine einzige der Beschreibungen, da erstens kein umschriebenes klinisches Bild vorliegt, und zweitens die einzige histologische Untersuchung von Boeck, wie wir unten sehen werden, so wesentlich von derjenigen der Sarkoidknoten der Haut differiert, dass man die beiden Affektionen schon deshalb nicht sicher mit einander identifizieren kann. Auch das einmalige Vorhandensein von Tuberkelbazillen in der Nasenschleimhaut steht vollständig im Widerspruch mit allen diesbezüglich angestellten Untersuchungen an den Krankheitsherden der äusseren Haut, lässt sich aber allerdings mit der von Boeck gegebenen Erklärung, dass der Bazillus in der Schleimhaut unter bedeutend besseren Lebensbedingungen stehe als in der Haut, zur Not erklären. Trotzdem drängt das Studium der Literatur zum Schluss, dass eine Mit-erkrankung der Nasenschleimhaut beim Boeck'schen Sarkoid zwar sehr wahrscheinlich, aber nirgends sicher gestellt ist. Was eine Mit-erkrankung der Mundhöhle anbetrifft, so scheint mir diese Möglichkeit, wenigstens

im Bereich der Lippen, durch die Befunde von Boeck (1900 Fall 1) und Kren und Weidenfeld, die das Uebergreifen von Sarkoidknoten auf das Lippenrot konstatiert haben, in höchstem Grade wahrscheinlich. Für rein zufällige Befunde dagegen halten wir die rasch verlaufende Stomatitis im Fall Bering und den Tumor im Fall Thost, den letzteren schon wegen des histologisch fundamentalen Unterschiedes, den das Lymphosarkom gegenüber dem Boeck'schen Sarkoid aufweist. Mit der aphoristisch gehaltenen Bemerkung von Kuznitzky und Bittorf ist leider nichts anzufangen und ebenso nicht mit der uns zur Verfügung stehenden spärlichen Mitteilung über den Fall Terebinsky's.

Eine Affektion des Larynx lässt der zweite Fall Darier's vermuten, sonst aber finden wir in der Literatur nirgend eine ähnliche Angabe.

Was endlich ein Ergriffensein der Konjunktivalschleimhaut betrifft, so lässt die Beschreibung von Stümpke auch keinen Schluss zu über die Homogenität des Augen- und des Hautleidens. Im Gegenteil spricht das klinische Bild und namentlich der kurze Verlauf (3 Wochen) der Affektion absolut dagegen. Dass sich die Bronchialschleimhaut am Boeck'schen Sarkoid mitbeteilige, wird von Boeck selber u. a. angenommen. Unter den von uns zusammengestellten 73 Fällen wird nur 4 Mal eine chronische Bronchitis als konkomittierendes Leiden angegeben. Wir sind aber der Meinung, dass Angesichts dieser geringen Zahl und der Häufigkeit dieser Erkrankung der Luftwege jener Schluss nicht ganz berechtigt ist, selbst dann nicht, wenn auch das eine odere andere Mal die Bronchitis im Verlauf der eben ohnehin roborierenden Arsenkur zurückging.

Nach all dem beantworten wir die anfänglich gestellte Frage dahin, dass eine Schleimhauterkrankung bei Boeck'schem Sarkoid möglich, ja die von Boeck vermutete Erkrankung des Naseninnern sogar sehr wahrscheinlich ist. Sicher gestellt im heutigen Sinne der Wissenschaft ist sie aber nicht. Derselben Meinung war wohl auch Lewandowsky, der 1916 in seinem Buch (l. c.) noch schreibt „ob es (sc. das Boeck'sche Sarkoid) auf der Schleimhaut überhaupt vorkommt, ist noch fraglich“.

Im Folgenden bringen wir zwei Krankengeschichten von Patientinnen der Baseler dermatologischen Klinik, die uns vom damaligen Direktor Prof. Dr. B. Bloch, der eine Mitbeteiligung der Schleimhaut vermutete und uns auf die Eigentümlichkeit der beiden Fälle aufmerksam machte, zur Untersuchung in der oto-laryngologischen Klinik zugewiesen wurden. Die Diagnose: Boeck'sches Sarkoid der Haut wurde von Prof. Bloch klinisch, mikroskopisch und im Tierversuch sicher gestellt und demgemäss auch von Prof. Lewandowsky bestätigt. Wir werden die Hautaffektion nur cursorisch bringen, da sie erstens für uns nur relatives Interesse bietet und zweitens demnächst an andrer Stelle von Dr. Lutz, Priv.-Doz. für Dermatologie in Basel, näher beschrieben wird. Um so mehr Aufmerksamkeit haben wir der Schleimhautaffektion gewidmet und hoffen damit zur Lösung der Frage über die Beteiligung der Schleimhaut beim Boeck'schen

Sarkoid beizutragen und zwar in dem von Boeck längst vermuteten positiven Sinn.

Fall 1. B., Klara, 20 J. alt. (15. Juli 1916.) (Vgl. Taf. VII, Fig. 1.)

Familienanamnese: Der Vater starb an Lungenschwindsucht. Die Mutter ist gesund. Sechs Geschwister starben z. T. an Lungenentzündung, keines war aber längere Zeit lungenleidend; drei Geschwister sind gesund. In der weiteren Familie ist angeblich keine Tuberkulose.

Pat. arbeitete nach einander in einer Lumpenfabrik, dann als Metallschleiferin und jetzt in einer Zigarettenfabrik.

Frühere Krankheiten: Mit neun Jahren überstand Pat. eine Pneumonie mit Pleuritis und eine daran anschliessende Mittelohreiterung; mit 13 Jahren litt Pat. an Gelenkrheumatismus; mit 14 Jahren hatte sie einen Hautausschlag, der nach einer Schwefelkur abheilte.

Jetziges Leiden: Pat. sei im Alter von zwei Jahren auf die Nase gefallen, sie glaubt die früher häufig auftretenden Nasenblutungen auf jenes Trauma zurückführen zu können. Seit etwa sechs Jahren kann Pat. beidseits nicht mehr gut durch die Nase atmen und schnarcht seit jener Zeit. Seit etwa fünf Jahren fliesst die Nase auffallend stark, so dass Pat. täglich zwei Taschentücher braucht. Das Sekret sei gelblich und dünnflüssig. Von Zeit zu Zeit sistiere die Sekretion für einige Tage. Ungefähr seit der gleichen Zeit habe Pat. täglich und während des ganzen Tages Kopfschmerzen von wechselnder Intensität; besonders stark seien die Schmerzen beim Bücken und beim Sichschneuzen über der Stirne. Pat. sei seit vielen Jahren heiser. — Vor 5 Jahren trat an der Unterlippe ein kleines Knötchen auf, das allmählich grösser wurde und sich schliesslich mit Krusten bedeckte. Ähnliche Effloreszenzen traten vor 4 Jahren unterhalb des rechten Auges und vor 3 Jahren an der Streckseite der Arme auf. Beschwerden von Seiten der Hautkrankheit habe Pat. keine. Im Laufe der letzten Monate ist eine Schwellung des linken Ringfingers eingetreten.

Vor 10 Wochen spürte Pat. ein Würgen im Hals und dann traten Atembeschwerden in der Nacht auf. Sie ging Wasser trinken und bemerkte bei der Gelegenheit zum ersten Mal die roten Punkte am harten Gaumen. Im Anschluss an diesen Erstickungsanfall hatte sie während etwa drei Wochen leichte Atemnot und leichte Schluckbeschwerden. — Pat. ist seit dem 15. Lebensjahre regelmässig menstruiert. Sie habe seit Jahren Magenbeschwerden. In letzter Zeit habe sie bedeutend an Körpergewicht verloren und fühle sich allgemein unwohl.

Allgemeinstatus: Mittelgrosse Person von mässigem Ernährungszustand. Pupillarreaktion und Bulbusbewegungen normal, Thyreoidea leicht vergrössert. Herz: Grenzen o. B., an der Basis ein leises systolisches Geräusch; leichte Arrhythmie. Lungen: Grenzen o. B., keine Dämpfung, überall Vesikuläratmen. Abdomen: Weich, keine Resistenzen. Patellarreflex normal. Inguinal-, Kubital- und Axillardrüsen deutlich vergrössert.

Wassermann'sche Reaktion (mehrmals wiederholt): negativ.

Hämoglobin 90 pCt. (Sahli), Erythrozyten: 5,1 Mill. Leukozyten: 5300. Das Verhältnis der einzelnen Formen zu einander ist normal; keine pathologischen Formen. Der an 4 Stellen gemachte Pirquet ist negativ. Intradermo-Reaktion (1 pM. Tuberkulin): reagiert leicht lokal.

Hautstatus: Im Gesicht finden sich zwei Herde, der eine auf der rechten Wange, der andere am Kinn. Es sind rötlich braune, auf Glasdruck rein braune,

gelatinöse Papeln, die sich aus der in der Umgebung etwas geschwellenen, livid verfärbten Haut erheben. Auf Sondendruck erweisen sich die Herde als ziemlich weich. „Am Kinn findet sich eine ovale Effloreszenz von 2:1 cm Grösse. Dieselbe sitzt 1 cm nach innen vom rechten Mundwinkel, liegt etwa zu $\frac{3}{4}$ in der Haut des Kinns, während das letzte Viertel auf das Lippenrot der Unterlippe übergreift. Die Papel ist ziemlich scharf umschrieben, besitzt unregelmässige Konturen und zeigt eine gewisse Aehnlichkeit mit einer krustösen, luetischen Papel. Die Oberfläche ist von dicken, schmutzig graugrünen Krusten und Schuppen bedeckt. Der Saum und der im Lippenrot liegende Teil sind frei von Krusten und von rotbräunlicher Farbe. Die Papel fühlt sich derb an.“ Im Nacken finden sich mehrere bräunliche Herde; ferner an der Streckseite der Arme einige kutan und subkutan liegende Infiltrate. Die Grundphalanx des 2. und 4. Fingers der rechten Hand ist aufgetrieben. An den untern Extremitäten sitzen auch mehrere Herde.

Status localis: Hinter dem M. sternocleidomastoideus beiderseits z. T. haselnussgrosse, indolente Drüsen. Aeusseres Ohr ohne Veränderung. Gehörgang o. B. Trommelfell: links o. B., rechts leichte hintere Falte.

Hörweite = $\begin{cases} 200 \\ 450 \end{cases}$ cm für Flüstersprache.

Nach Kat. H. = $\begin{cases} 350 \\ 450 \end{cases}$ cm für Flüstersprache.

(Lautes Anprallgeräusch, hintere Falte rechts verschwunden.)

O. Tgr. = $\begin{cases} 5,8 \\ 3,9 \end{cases}$ Galton-Edelmann (normal 1,0); $\begin{cases} e^6 \\ gis^6 \end{cases}$ Monochord.

U. Tgr. = $\begin{cases} \text{Fis-II.} \\ \text{H-III.} \end{cases}$ W.-Schw. nicht lateralisiert $\begin{cases} A = -22. \\ a' = -10. \end{cases}$

Ri a' = $\begin{cases} +25. \\ +17. \end{cases}$

Aeussere Nase o. B.

Rhinoscop. anterior: Im Nasenlumen gelblicher Schleim. Rechte Nasenhälfte durch das nach dieser Seite deviierte Septum vorne zum Teil, hinten in seiner unteren Hälfte ganz verlegt. Vorne am Septum ein weiches, höckeriges Schleimhautpolster. Linke Nasenhälfte ebenfalls eng. Septum und untere Muschel berühren sich nach Kokainapplikation. Sowohl die Schleimhaut des Septums als der unteren Muschel besteht, soweit übersehen werden kann, aus einem weichen, höckerigen, mit der Sonde nicht sehr leicht eindrückbaren Gewebe, so dass sie als leicht hypertropisch imponiert. Ausserdem ist Eczema vestibuli vorhanden.

Mundhöhle (Lippen siehe oben): An der Gingiva des Unterkiefers besteht ein 1 mm breiter graurötlicher Saum. Sonst ist die Gingiva überall von normalem Aussehen.

Zähne regelmässig. Am harten Gaumen sieht man eine stecknadelkopfgrosse Eruption mit rotem Rand und einer zentralen, grau-bräunlichen Delle. Am weichen Gaumen findet sich eine bohnergrosse Eruption, mit schmalem rotem Saum. Die ganze Erhebung besteht aus einem doppelten Kranz miliarer, hefebrauner, gelatinöser Knötchen, die sich um eine zentrale Delle von gräulicher Oberfläche gruppieren. Die vorderen Gaumenbögen und die kleinen Tonsillen zeigen keine Veränderungen, dagegen sind die hinteren Gaumenbögen, namentlich der rechte, dick infiltriert und von feinen, graubräunlichen Knötchen bedeckt. Die hinteren Gaumenbögen gehen als dicke Wülste auf die in ihren lateralen Partien

ebenfalls infiltrierte hintere Rachenwand über. Ein drittes Infiltrat ragt zapfenförmig aus dem Retronasalraum in die Mitte der hinteren Rachenwand hinein und ist von bräunlicher Farbe. In der ganzen Mundhöhle findet sich nirgends eine Spur von entzündlicher Rötung. Die Läsionen der Mundhöhle und Gaumenbögen sind gar nicht, diejenigen der hinteren Rachenwand nur schwer mit der Sonde eindrückbar. Zunge und Mundbogen werden von der Affektion verschont.

Im Retronasalraum viel schleimiges, grünliches Sekret. Nach Entfernung desselben sieht man, dass das oben beschriebene Infiltrat in der Mitte der hinteren Rachenwand sich über das ganze Rachendach bis zum oberen Septumende hinzieht. Am Septum mehrere kleine, in ihre Farbe nicht sicher bestimmbare Knötchen. (Ueber das Verhalten der hinteren Muschelenden findet sich hier keine Notiz.)

Larynx: Epiglottis stark rückwärts geneigt, diffus verdickt, ohne dass eine entzündliche Rötung zu konstatieren wäre. Der freie Rand ist besonders stark infiltriert und mit bräunlichen, zum Teil von rotem Hofe umgebenen Knötchen von Miliumgröße bedeckt. Die rechte aryepiglottische Falte ist stark ödematös geschwollen, so dass das rechte Taschenband nicht zu übersehen ist. Auf der aryepiglottischen Falte sind vier Knötchen vom obigen Typus. Im hinteren Drittel des linken Taschenbandes einige Knötchen. Stimmbänder von normaler Farbe und Beweglichkeit.

Die Tracheobronchoskopie ergibt eine gerade Trachea und vollständig normales Aussehen des subglottischen Raums, der Tracheal- und Bronchialschleimhaut.

Die Therapie bestand in Arsenapplikation in Form von steigenden Dosen von Arsacholin.

Der Verlauf war folgender: Die Hautaffektion änderte sich im Laufe der nächsten sechs Monate insofern, als einzelne Herde zurückgingen, an der Wange und Unterlippe schärfer zirkumskript wurden und sich epidermisierten. Die Schleimhautaffektion blieb sich quantitativ ungefähr gleich, immerhin sind einige qualitative Veränderungen bemerkenswert:

22. 8. 1916: Heute erscheint die Nasenschleimhaut rechterseits auf unterer Muschel und Septum deutlich gekörnt. Der obere Pol beider Tonsillen ist mit kleinen, bräunlichen Knötchen besetzt, ebenso die verdickten hinteren Gaumenbögen. Einzelne Knötchen sitzen nun auch auf den vorderen Gaumenbögen. Das Infiltrat der hinteren Pharynxwand ist gegen früher zurückgegangen, in demselben sind einzelne Knötchen zu sehen, ebenso an dem Wulst des Rachendachs. Das Oedem der rechten aryepiglottischen Falte ist verschwunden.

23. 10. Beiderseits Nasenschleimhaut von Knötchen bedeckt. Ihre Farbe ist hefebraun. Larynx und hintere Rachenwand bieten stets dasselbe Bild, dagegen ist der Wulst am Rachendach deutlich kleiner. Auch hier imponieren jetzt in erster Linie die bräunlichen Knötchen.

2. 11. Im vorderen Drittel des linken Stimmbandes ein rotes Pünktchen. Jetzt lassen sich deutlich einige Knötchen im vorderen Drittel des rechten Stimmbandes erkennen, ebenso auf beiden aryepiglottischen Falten, die daneben gar nicht mehr infiltriert erscheinen. Auf Druck entleert sich aus dem linken Tränensack massenhaft gelblicher Eiter aus den Tränenpunkten. Konjunktiva wenig gerötet, sonst o. B. (Dakryozystitis.)

Im Frühling 1917 klagte Pat. über Brennen im linken Auge und trat deshalb in Behandlung der hiesigen Universitäts-Augenklinik. Den hier wiedergegebenen augenärztlichen Befund verdanke ich Herrn Assistenzarzt Dr. E. Meyer, der sich besonders für den Fall interessierte.

25. 4. 1917. Beiderseits an der Palpebra inferior pflasterartige Follikel, an der Konjunktiva des Oberlids, hauptsächlich am linken, zahlreiche papilläre Wucherungen.

1. 5. Breite papilläre Wucherungen des oberen Tarsalrandes und der Uebergangsfalte links, von mittlerer Konsistenz. Am Unterlid ist die Conjunctiva palpebrae nahe dem freien Rand eigentümlich opalgelb und zeigte eine kaum prominente, strassenpflasterähnliche Felderung. Die Knötchen und Felder lassen sich nirgends mit der Sonde einstossen.

Die Patientin zeigte sich Ende Mai 1917 zum letztenmal in unserer Poliklinik. Die Hautaffektion war unter As-Behandlung deutlich, aber noch nicht vollständig zurückgegangen. Auch die Schleimhautveränderungen zeigten eine gewisse Tendenz zur Rückbildung, namentlich insofern, als es sich um die Infiltrate handelte, während die Knötchen im grossen und ganzen dasselbe Bild boten wie vor sechs Monaten. Neu dazu gekommen war lediglich eine vollständige, Behinderung der Nasenatmung auf der rechten Seite, als deren Ursache eine starke Schleimhauthypertrophie der rechten unteren Muschel gefunden wurde, die mit der Schere entfernt wurde. In dem amputierten Stück fanden sich neben ödematös geschwelltem histologisch normalem Gewebe einzelne derbe Partien, welche dann mikroskopisch die unten beschriebenen Veränderungen zeigten.

Irgend welche therapeutische Eingriffe wurden neben der Arsenkur sonst nie vorgenommen, sondern wir verordneten lediglich Bormentholsalbe zum Schnupfen, zur Verhinderung des Eczema vestibuli und der Borkenbildung in der Nase. Im Laufe der Zeit wurden zahlreiche Probeexzisionen aus allen Partien der erkrankten Schleimhaut gemacht, die z. T. zur mikroskopischen Untersuchung, z. T. zum Tierversuch verwendet wurden.

Die Resultate der Tierversuche waren folgende:

Am 8. 8. 1916 wurde Material aus der Nase, dem Pharynx und dem Kehldackel gesondert in steriler Schale mit Bouillon verrieben und mehrere Kubikzentimeter der so gewonnenen Flüssigkeit je einem kräftigen Meerschweinchen in die Peritonealhöhle injiziert. Das erste Tier mit dem Material aus der Epiglottis ging am 16. 8. 1916, also nach 8 Tagen, an einer eitrigen Peritonitis zugrunde. Nirgends Anhaltspunkte für Tuberkulose. Das zweite Tier mit Material aus der hinteren Pharynxwand verendete am 22. 8. 1916, also nach 14 Tagen. Die Sektion ergab ein Pleuraempyem und Leberabszess. Keine Anhaltspunkte für Tuberkulose. Das dritte Tier mit Material aus dem infiltrierten Septum wurde am 30. März 1917, also nach mehr als 8 Monaten getötet, nachdem es während dieser Zeit nie die geringsten Symptome einer Erkrankung gezeigt hatte. Die Sektion ergab, dass das Tier vollständig gesund geblieben war. Auch die Lymphdrüsen waren nirgends verändert. Am 13. 6. wurden zum zweiten Mal zwei Meerschweinchen mit Material aus dem hinteren Gaumenbogen in der oben beschriebenen Weise geimpft, wobei in der anderen Hälfte des zum Tierversuch verwendeten Materials unter dem Mikroskop die unten beschriebenen Schleimhautveränderungen konstatiert wurden. Die Tiere zeigten nach mehr als 6 Monaten noch keine Spur einer beginnenden Tuberkulose. Ein letzter Tierversuch wurde endlich mit Material aus der Konjunktiva gemacht, dessen hier angeführtes Ergebnis mir von Herrn Dr. E. Meyer in freundlicher Weise überlassen worden ist:

6. 6. 1917. Exzision eines Stückes Schleimhaut aus der linken, oberen Bindehautübergangsfalte. Dasselbe besteht aus einem mit Trachomfollikel ähnlichen,

dunkelroten, gallertartig weichen Prominenzen dicht besetzten, samtartig geschwellten Gewebe. Aufnahme in sterile, physiologische Kochsalzlösung von 37—38°, Ueberimpfung in die vordere Kammer eines kräftigen, 2500 g schweren, albinotischen Kaninchens. Nach Kornealparazentese oben und Ablassen des Kammerwassers wird das Schleimhautstück in die vordere Kammer an den freien Rand der Iris gebracht, so dass es in der flachen Vorderkammer zwischen Kornealhinterfläche und Iriswand eingeklemmt ist. Am Abend hat sich die Vorderkammer wieder hergestellt und das Stück hat seine Lage nicht verändert.

10. 6. Reizlose Vernarbung des Kornealschnittes. Impfstück durch fibrinöse Exsudatbildung fixiert.

13. 6. Das implantierte Stück ist fest in den sklerotischen Kornealwinkel eingewachsen. Ueber das ganze Gebiet hat sich ein vaskularisiertes pannusartiges Gewebe geschoben und geht als feine Kornealtrübung bis parazentral oben.

Untere $\frac{2}{3}$ der Iris reagieren gut, Kammerwasser klar, Bulbus reizfrei. Keine Spur von Iritis oder Iridozyklitis. Gewicht des Tieres 2510 g.

29. 6. Implantationsstück in Schrumpfung begriffen.

18. 7. Bulbus völlig reizlos. Kornea im Gebiet der alten Narbe einige Gefässe, sonst klar. Iris im Gebiet des jetzt vollständig resorbierten Impfstückes etwas nach oben gezogen, reagiert und ist ganz reizlos. Kammerwasser klar. Tier 2500 g schwer, munter und kräftig. „Keine pathologischen Veränderungen, die auf Tuberkulose schliessen lassen.“ Von dem zur Verimpfung verwandten Material wurde ein Teil in das pathologische Institut zur mikroskopischen Untersuchung gegeben.

Der Tierversuch an drei bzw. fünf Meerschweinchen und einem Kaninchen ist demnach mit Hinsicht auf eine tuberkulöse Natur der Erkrankung vollständig negativ ausgefallen.

Die mikroskopische Untersuchung der von uns zu verschiedenen Zeiten exzidierten Schleimhautstücke aus Mund, Nase und Larynx ergab ein vollständig homogenes Bild aller mit Knötchen bedeckter Schleimhautpartien, das sich nur dort, aber wiederum ganz konsequent, etwas änderte, wo es sich um infiltrierte Partien handelte. Die Schnitte wurden mit Hämatoxylin-Eosin nach van Gieson, nach Weigert und mit Karbol-Fuchsin gefärbt. Herr Prof. Dr. Bloch hatte die Freundlichkeit, mir bei der Durchsicht der Präparate behilflich zu sein.

Das Epithel besteht bei dem der Mundhöhle und dem Larynx entnommenen Material durchwegs aus mehrschichtigem Plattenepithel von grösserer oder geringerer Mächtigkeit. In den meisten Schnitten durch Schleimhaut der unteren Muschel findet sich noch normales Zylinderepithel, in anderen dagegen durch Metaplasie entstandenes Pflasterepithel vom unten beschriebenen Typus. Atypische Epithelwucherungen können keine nachgewiesen werden. Dagegen ist das Pflasterepithel an einigen Stellen bis auf wenige Zellreihen verdünnt (siehe unten), ohne dass aber an einem der Schnitte durch die verschiedensten Schleimhautpartien ein sicherer Defekt des Epithels zu finden wäre. Die einzelnen Zellen sind an der Oberfläche flach und nehmen gegen die Tiefe des Epithels eine mehr polyedrische oder zylindrische Form an. In der Basalpartie stehen die Kerne dicht. Das ganze Epithel ist — je nach dem Schnitt — von verschieden dicht stehenden Leukozyten durchsetzt, die in den tiefen Schichten relativ am zahlreichsten sind.

Tunica propria und Tela submucosa bestehen z. T. aus lockerem, z. T. aus straffem Bindegewebe, das namentlich um die später zu beschreibenden Knoten kreuz und quer in dichten Bündeln zieht. In der Submukosa befinden sich zahl-

reiche Blutgefässe. Sowohl Venen als Arterien haben normale Gefässwände. Die Zahl der Lymphgefässe ist nicht vermehrt. Auf den ersten Blick auffallend sind zahlreiche, in das Bindegewebe eingelagerte, meist rundliche Zellhaufen von verschiedener Grösse, die einzeln oder in ganzen Gruppen sich durch die ganze Submukosa verteilen. In den meisten Schnitten erstrecken sich diese Knoten peripheriewärts nur bis an die Membrana propria des Epithels, und nur wenige Male treten sie bis unmittelbar an dasselbe, so dass die sie bedeckende Epithelschicht weniger Zellreihen aufweist als die benachbarten Partien. Die im Bindegewebe verstreuten Lymphozyten verdichten sich um diese Zellhaufen zu einem Wall, der sich gegen dieselben scharf abgrenzt und keine Ausläufer in das Innere der Knötchen sendet. In diesen Lymphozytenwällen findet man Plasmazellen. Mastzellen können nicht beobachtet werden. Die rundlichen Zellhaufen bestehen in der Hauptsache aus epitheloiden Zellen und fallen sofort durch ihre scharfe Begrenzung gegenüber der Umgebung auf. Diese Grenze bildet einerseits der oben erwähnte Lymphozytenwall, andererseits ein mehr- oder einschichtiger Kranz von konzentrisch angeordneten flachen spindelförmigen Zellen, der sich als äusserste Schicht um die Epitheloidzellen legt und in dieselben übergeht. Lymphozyten sind nur im Zentrum der Knötchen in grösserer Menge zwischen die Epitheloidzellen eingesprengt, während sie sich gegen die Peripherie hin nur vereinzelt finden. Vereinzelte ovale kernige Zellen kennzeichnen sich durch ihren langen, spindelförmigen Bau als Fibroblasten. Sehr verschieden in ihrer Anzahl, je nach dem Schnitt, aber oft ganz fehlend, sind Riesenzellen in die Zellhaufen eingelagert; wenige von Typus Arnold, die meisten von Typus Langhans, mit randständigen Kernen. In einzelnen Riesenzellen sieht man Anfänge von Nekrose. Selten ist auch die Färbbarkeit der Kerne der die Riesenzellen umgebenden Epitheloidzellen herabgesetzt. Eine deutliche Nekrose aber, wie sie sich in einer Serie von entsprechend grossen Tuberkeln bzw. Lupusknötchen sicher einmal zeigen würde, kann nirgends nachgewiesen werden. Im Innern der Knötchen können keine Gefässe gefunden werden. Grössere Knoten werden durch bindegewebige Septen segmentiert. Ein Eindringen der Knoten in die Muskulatur wurde nie beobachtet; ebenso niemals eine Pigmentation (siehe Taf. VIII, Fig. 2).

Ein vom obigen etwas differierendes mikroskopisches Bild liefern die Schnitte durch die mehr als polsterförmiges Infiltrat imponierenden Schleimhautpartien des Septums und der hinteren Rachenwand: Auch hier ist das Zylinder- oder Plattenepithel, soweit es uns zu Gesicht kam, überall intakt. Das Gesamtbild der Schnitte macht aber insofern einen vom obigen abweichenden Eindruck, als das Bindegewebe in seiner Masse gegenüber dem in dasselbe eingelagerten, krankhaften Gewebe zurücktritt. Ferner sind die im Bindegewebe vorhandenen entzündlichen Elemente viel zahlreicher. Sie bestehen aus Lymphozyten und wenigen Leukozyten. Auffallend gross ist die Zahl der Plasmazellen. Alle diese Elemente lagern sich um die in ihrer Zahl ebenfalls vermehrten Blutgefässe zu dichten Haufen, in denen wiederum die Plasmazellen oft kleine Gruppen bilden. Die ins Bindegewebe eingelagerten Mengen von epitheloiden Zellen machen nicht mehr den Eindruck einzelner aut umschriebener zerstreuter Knoten, sondern sie imponieren in toto vielmehr als diffuses Infiltrat, das wiederum aus einem Konglomerat kleiner Zellhäufchen besteht. Die grösseren Komplexe sind durch breite, die einzelnen Häufchen von Epitheloidzellen durch schmalere Bindegewebssepten von einander geschieden. Namentlich die letzteren sind von zahlreichen Lymphozyten durchsetzt. Die Separation der einzelnen Knötchen ist nicht ganz so scharf wie in den

oben beschriebenen Schnitten, aber immer noch bedeutend ausgesprochener als bei echten Tuberkeln. Lymphozyten und Plasmazellen sind im Innern der Knötchen wenig zahlreich, plazieren sich aber namentlich im Zentrum. Riesenzellen sind in diesen Schnitten sehr selten (siehe Taf. VIII, Fig. 3).

In den mit Karbolfuchsin gefärbten Schnitten konnten keine Tuberkelbazillen gefunden werden.

Die nach Weigert gefärbten Schnitte zeigen, dass sich in den Epitheloidzellhaufen in keinem Fall elastische Fasern vorfinden.

Was nun endlich die mikroskopische Untersuchung der aus der Konjunktivalschleimhaut exzidierten Stücke betrifft, so haben wir dieselbe nicht selber ausgeführt. Der vorliegende Bericht der pathologisch-anatomischen Anstalt zeigt aber eine im Prinzip vollständige Uebereinstimmung des histologischen Baues der konjunktivalen Affektion mit derjenigen der Schleimhaut der oberen Luftwege. In dem eingesandten Stück aus der Konjunktiva fanden sich überall in den subepithelialen Gewebsschichten eine ziemlich dichte Infiltration mit Lymphozyten und spärliche Plasmazellen. In den etwas tiefer liegenden Gewebsschichten fanden sich ziemlich reichlich scharf begrenzte, rundliche gefässlose Knötchen, die im Zentrum vorwiegend aus grossen Epitheloidzellen bestanden, Langhans'sche Riesenzellen und Nekrose konnten nicht nachgewiesen werden. Da die Diagnose allein nicht sicher zu stellen ist, wurde die Frage, ob es sich hier um Boeck'sches Sarkoid oder Tuberkulose handle, vom pathologisch-anatomischen Institut offen gelassen.

Epikrise. In der Anamnese ist von Interesse die erbliche Belastung der Patientin mit Tuberkulose und der Umstand, dass Patientin selbst in ihrer Jugend eine Pleuritis überstanden hat. Auch ihr besonders zur Tuberkulose disponierender Beruf soll erwähnt werden. Alle diese Momente können zusammengenommen wohl mit Recht dahin gedeutet werden, dass zwischen der vorliegenden Affektion und der Tuberkulose ein gewisser Zusammenhang besteht. Weiter ist bemerkenswert, dass auch in diesem Fall, wie in so vielen von Boeck publizierten, der Hautaffektion eine Nasenerkrankung voranging, deren Hauptsymptome Obstruktion und Sekretion sind. Endlich möchten wir noch auf den zehn Wochen vor der ersten Untersuchung aufgetretenen Erstickungsanfall hinweisen, dem eine Reihe von Tagen mit Atem- und Schluckbeschwerden folgte. Da die Patientin keine Struma hat und, wie die spätere Tracheoskopie ergab, nirgends eine Trachealstenose vorliegt, müssen wir annehmen, dass die mit der Hauterkrankung einhergehende Schleimhautaffektion des Larynx aus irgend einem Grund zu einem vorübergehenden Larynxödem Veranlassung gab. Dieser Verdacht wird dann auch durch den erstmals erhobenen Larynxbefund bestätigt, da die damals noch zu konstatierende ödematöse Schwellung der aryepiglottischen Falte bei den spätern Untersuchungen nicht mehr zu sehen war. Auf diese Schwellung, und nur auf diese, führen wir auch die während jener Zeit aufgetretenen Schluckschmerzen zurück. Endlich sei auch in diesem Falle die bedeutende Abmagerung und das allgemeine Unwohlsein der Patientin erwähnt, lauter Symptome, die die Annahme Boeck's und anderer stützen, dass es sich bei dieser Krankheit nicht nur um ein lokales, sondern um ein schweres Allgemeinleiden handle.

Fassen wir nun das klinische Bild der Schleimhauterkrankung kurz zusammen: An der Lippe sitzt ein vom Dermatologen als sicheres Boeck'sches Sarkoid diagnostizierter Knoten von braun-rötlicher Farbe, der auf die Schleimhaut übergreift. In Nase, Nasenrachen, Mundhöhle und Larynx finden sich ausgedehnte Schleimhautveränderungen, die sich als Infiltrate, stecknadelkopfgrosse Knötchen oder beides zusammen manifestieren. Die Knötchen stehen vereinzelt oder in kleinen Gruppen, haben eine hefebraune, gelatinöse Farbe und einen roten, schmalen Hof. Sie sind von mittlerer Konsistenz und lassen sich in der Regel mit der Sonde nicht oder nur schwer eindrücken. Vereinigen sich mehrere Knötchen zu einem Haufen, so kann dieser in der Mitte eine grau gefärbte Delle zeigen. Die diffus infiltrierten Stellen haben eine bräunliche, unebene Oberfläche und sind je nach der Stelle bald mehr, bald weniger konsistent. Entzündliche Rötung, wesentliche destruktive Prozesse (Ulzerationen) oder die Ueberreste von solchen (Narben) fehlen vollständig; ebenso Schmerzen. Im Verlauf der Affektion scheinen die Knötchen auf Kosten der Infiltrate mehr an die Oberfläche zu treten. Die Krankheitsdauer ist eminent chronisch (6 Jahre). Auf Arsen macht sich eine gewisse Heilungstendenz geltend.

Ob die bei der Patientin bestehende Schwerhörigkeit des innern Ohres in einem gewissen Zusammenhang mit der Allgemeinerkrankung steht, oder ob es sich um einen rein zufälligen Befund handelt, können wir natürlich an Hand dieses einen Falles und wegen des Fehlens diesbezüglicher Mitteilungen bei den übrigen Publikationen von Boeck'schem Sarkoid nicht entscheiden. Wir haben aber diesen Befund der Vollständigkeit halber mitgeteilt.

Differenzialdiagnostisch kam für uns, da Lepra in unsrer Gegend eine vollständig unbekannte Krankheit ist, nur Syphilis oder Tuberkulose bei bestehendem Boeck'schem Sarkoid, oder dann eben eine noch nicht bekannte Schleimhautaffektion dieser Erkrankung in Betracht. (Auf eine event. Beziehung der Schleimhauterkrankung dieser und der folgenden Patientin zum Lupus pernio werden wir weiter unten zurückkommen.)

Könnte das klinische Bild der Knötchen und Polster bei oberflächlicher Betrachtung für eine luetische Läsion gehalten werden, so muss doch diese Annahme wegen der folgenden, dagegen sprechenden Gründe fallen gelassen werden. Schon der Beginn der Krankheit vor dem Pubertätsalter spricht, da wir für ein hereditäres Leiden gar keinen Anhaltspunkt besitzen, gegen eine luetische Affektion. Die mehrmals vorgenommene Wassermann'sche Reaktion ist stets negativ. Es fehlt die entzündliche rote Färbung der Schleimhautsyphilide der ersten Stadien und das ins Violett gehende Kolorit der Gummien. Endlich aber fehlen die unvermeidlichen Ulzerationen oder wenigstens die Residuen von destruktiven Prozessen, wie sie bei einer derart lange bestehenden Lues sicher zu finden sein müssten.

Für Lupus sprach allgemein das Vorhandensein einer in der Haupt-

sache aus Knötchen und Infiltraten bestehenden Schleimhauterkrankung, deren erster Herd in der Nase zu sitzen schien, bei einem tuberkulös belasteten und selber tuberkuloseverdächtigen Individuum. Weiter dafür sprach der Beginn der Erkrankung vor der Pubertät und der langjährige, relativ gutartige Verlauf derselben. Das schlechte Allgemeinbefinden musste den Tuberkuloseverdacht bestätigen und endlich sind in der Literatur mehrere Fälle (Stümpke, Broers, Halberstaedter) von Boeck'schem Sarkoid mit koinzidierender Tuberkulose anderer Organe bekannt. Im speziellen sei erwähnt, dass hier, ganz wie bei Lupus, Zunge und Mundboden nicht affiziert sind und endlich ist das auch in unserm Falle vorhandene Uebergreifen der Krankheit auf die Tränenwege und die Konjunktiven ein bei Lupus nasi relativ häufiges Vorkommnis. Gegen Lupus spricht im Allgemeinen der negative Ausfall der verschiedenen Tuberkulinreaktionen. Was aber hauptsächlich die Diagnose Lupus verwerfen lässt, sind die ganz wesentlichen Differenzen zwischen diesem und dem sich hier bietenden klinischen Bild. Schon das Fehlen einer spezifischen, d. h. in ihrem Aussehen der übrigen ähnlichen Affektion der Gingiva wäre ganz aussergewöhnlich bei einem weit verbreiteten Lupus. (Die anfänglich notierte Gingivitis ging spontan zurück, während die übrigen Läsionen noch nicht die geringste Heilungstendenz zeigten, sie darf also sicher als eine interkurrente Affektion bezeichnet werden.) Ferner würde ein Jahre lang dauernder, so ausgedehnter Lupus, der bis zum Einsetzen der Therapie nicht die geringste Heilungstendenz zeigte, sicherlich auch destruktive und regressive Erscheinungen aufweisen und wäre es auch nur am knorpligen Septum. Solche Veränderungen fehlen aber bei unsrer Kranken vollständig. Bei dieser Benignität ist es klar, dass auch die Konsistenz der Infiltrate unseres Falles wesentlich abweicht von derjenigen des lupösen Gewebes. Das letztere ist viel weicher, leicht verletzlich und führt deshalb bei der geringsten Berührung zu scheinbar spontanen Blutungen. Das alles ist hier nicht der Fall: Die Knötchen sind so zu sagen nie, die Infiltrate auch nicht leicht mit der Sonde eindrückbar; Blutungen fehlen. Endlich differiert auch das Aussehen der Knötchen von denjenigen lupöser Papeln. Die Farbe der letzteren ist rosarot bis gelblich braun-rot, diejenige der erstern hefebraun, gelatinös, von einem roten Hof umgeben.

Unsere Ansicht, dass es sich hier nicht um Lupus handle, wurde noch durch den Befund auf den Konjunktiven bestätigt. Die Plaques und Knötchen auf derselben veranlassten anfänglich die Diagnose Trachom. Sie wurde aber u. a. wegen der viel zu geringen Konsistenz der Tumörchen fallen gelassen. Da diese aber wiederum sich nirgends mit der Sonde einstossen liessen, konnte es sich auch nicht um Lupus handeln, so dass nur noch eine mit der übrigen Schleimhautaffektion identische Erkrankung in Betracht kam, was dann auch Tierversuch und mikroskopisches Bild bestätigten.

Macht das klinische Bild die Diagnose Boeck'sches Sarkoid der Schleimhaut höchst wahrscheinlich, so wird sie ganz sicher gestellt durch

den negativen Ausfall des Tierversuchs, der die tuberkulöse Natur der Erkrankung ausschliesst, und das

Mikroskopische Bild: Dasselbe zeigt die Verhältnisse, wie sie sich beim Boeck'schen Sarkoid in den Hauttumoren vorfinden, auf die Läsionen der Mukosa übertragen. Eine Verwechslung ist einzig mit der Tuberkulose möglich, aber auch gegenüber dieser weist das Bild markante Unterschiede auf. Nirgends zeigt sich eine Zerstörung des Epithels noch umgekehrt atypische Epithelwucherungen. In dem zwischen den einzelnen Knoten liegenden Bindegewebe sind die Lymphozyten nicht sehr zahlreich und lagern sich nur unmittelbar um die Zellhaufen in einer grössern Menge, während ja die diffuse Durchsetzung mit Lymphozyten für das tuberkulöse Granulationsgewebe typisch ist. Wenn im allgemeinen die entzündlichen Erscheinungen in unsern Präparaten etwas mehr hervortreten, als das nach den Beschreibungen im Sarkoidgewebe der Haut der Fall zu sein scheint, so erklärt sich dies aus der Natur und der Funktion der Nasen- und Rachenschleimhaut, die ohnehin schon im normalen Zustand ziemlich stark von Lymphozyten durchsetzt ist. Der Hauptunterschied aber, den das vorliegende gegenüber dem tuberkulösen Gewebe bietet und der beim ersten Blick durch das Mikroskop in die Augen fällt, besteht in der scharfen Abgrenzung der Epitheloidzellhaufen gegenüber der Umgebung und dann wiederum in deren geringem Gehalt an Lymphozyten, namentlich in der Randzone. Endlich ist die bei einer in gleichem Masse ausgedehnten Tuberkulose unvermeidliche Nekrose und Verkäsung nur kaum angedeutet oder meistens garnicht vorhanden.

Da es sich im zweiten oben beschriebenen Befund um Schnitte durch die diffus infiltrierten Partien der Schleimhaut handelt, ändert sich das histologische Bild natürlich auch in dem Sinne, dass die Veränderungen in der Submukosa einen mehr diffusen Charakter annehmen. Eine chronische Entzündung des Bindegewebes ist sonst nach Angaben der meisten Autoren nicht die Regel, spricht aber wiederum keineswegs gegen Boeck'sches Sarkoid, da auch Stümpke das Vorhandensein einer grossen Menge von Plasmazellen in dem von ihm beschriebenen Falle mitteilt. Was endlich den mehr infiltrativen Charakter der Epitheloidzellhaufen anbetrifft, wird derselbe auch von Darier bei einem seiner Fälle von Sarkoid der Haut beschrieben.

Wenn wir nun dieses histologische Bild aus der infiltrierten Nasenschleimhaut mit dem einzigen, bis jetzt mikroskopisch untersuchten, von Boeck beschriebenen fraglichen Schleimhautsarkoid vergleichen, so finden wir zweifelsohne darin eine gewisse Kongruenz, dass sich das von ihm beschriebene Infiltrat aus denselben Zellenelementen zusammensetzt, wie das unserige (spindelförmige Bindegewebszellen, Plasmazellen, Lymphozyten, Leukozyten, epitheloide Zellen). Weiter findet Boeck wie wir die Plasmazellen oft zu einem „Plasmon“ zusammengehäuft, und endlich findet er keine Riesenzellen, die ja auch bei uns in den Schnitten durch die Infiltrate gegenüber denjenigen durch die Knötchen auffallend selten sind. Ein, wir

möchten fast sagen fundamentaler Unterschied zwischen seinem und unserem Befund ist der, dass nach der Beschreibung der Prozess in seinem Fall ein ganz diffuser war, während bei uns auch in den Schnitten durch die Infiltrate die Abgrenzung der Epitheloidzellhaufen gegenüber der Umgebung stets eine auffallende ist. Handelt es sich also in seinem Fall wirklich um ein Sarkoid der Schleimhaut, so lässt sich das von ihm beschriebene Bild vielleicht mit einem vom unsern zeitlich verschiedenen Stadium der Krankheit erklären.

Nach all dem Gesagten glauben wir, dass für diesen Fall die Diagnose: Boeck'sches Sarkoid der Schleimhaut sicher gestellt ist.

Fall 2. M., Aline, 26 J. alt.

Familienanamnese: Der Vater starb an Darmverwicklung, die Mutter an einem Herzleiden. 7 Geschwister sind gesund. Keine Tuberkulose in der Familie.

Frühere Krankheiten: Ausser Masern, einer lange dauernden Bleichsucht und einer Gallenblasenerkrankung, die aber schon in die Zeit der jetzigen Affektion fällt, hat Patient keine Krankheiten durchgemacht.

Jetziges Leiden: Pat. hat seit Kindheit durch die Nase gesprochen und hatte stets eine vermehrte Sekretion aus der Nase. Anfangs August 1913 bemerkte Patientin zum ersten Mal eine deutliche Behinderung der Nasenatmung beiderseits, das Nasensekret war mit Krusten vermischt und zudem fiel ihr ein unangenehmer Foetor nasi auf. Als Pat. Mitte 1913 wegen einer tuberkuloseverdächtigen Bronchitis längere Zeit in Spitalbeobachtung war, liess sie sich wegen der obigen Nasenbeschwerden vom Spezialisten untersuchen. Dieser konstatierte beiderseits im Bereich des knorpeligen Septums ein Schleimhautinfiltrat. Aus Schnitten durch ein exzidiertes Stück wurde „wegen massenhafter kleiner Tuberkel“ die Diagnose Tuberkulose des Septums gestellt und daraufhin das Naseninnere kurettiert. Während des folgenden halben Jahres war Pat. beschwerdefrei und erst anfangs 1914 stellte sich langsam eine Auftreibung der äussern Nase ein. Pat. behandelte sich auf Anraten eines Kurpfuschers selber mit heissen Kamillendämpfen; die Folge dieser Therapie war, dass zur Anschwellung auch noch eine immer intensiver werdende Rötung hinzutrat (Oktober 1914). Im Januar 1915 traten die ersten Effloreszenzen an den obern Extremitäten auf. Ein halbes Jahr später kam Pat. in Behandlung der Dermatologischen Klinik, der sie von einem hiesigen Rhinologen mit der Wahrscheinlichkeitsdiagnose: Lupus nasi zugeschiedt worden war.

Status universalis: Pupillen reagieren gut, Konjunktiven blass. Haut wenig turgeszent, lässt sich in Falten abheben (Abmagerung). Lungen: Untere Grenzen in normaler Höhe, gut respiratorisch verschieblich. Rechtes Spitzenfeld etwas schmaler als das linke. Schall über der rechten Spitze deutlich verkürzt. Ueberall vesikuläres Atmen, nirgends Rasselgeräusche. Herz: Grenzen und Töne o. B. Abdomen: weich, keine Resistenzen.

Wassermann'sche Reaktion mehrmals negativ. Hämoglobin 75 pCt. Sahli. Erythrozyten 5,5 Mill., Leukozyten 6800. Das Verhältnis der einzelnen Blutkörperchenformen ist ein normales. Keine pathologischen Formen. Subkutane Tuberkulininjektionen von $\frac{1}{10}$ mg und 1 mg werden reaktionslos ertragen, erst bei der Injektion von 2 mg tritt eine Allgemeinreaktion auf.

Hautstatus: Obere Hälfte der Nase tumorartig verdickt. Nasensattel breit. Nach links erstreckt sich die Affektion mit ziemlich scharfer Grenze bis zum Augenwinkel, in das Unterlid und in die Wange, nach rechts verläuft sie mehr

diffus in die Wange. Die Haut über der Veränderung ist infiltriert, von bräunlich-roter Farbe und an einzelnen Stellen sind stecknadelkopfgrosse, bräunlich-rote, auf Glasdruck rein braune, lupoid aussehende, leicht hervorragende Knötchen vorhanden. Das ganze Infiltrat fühlt sich derb an; in dasselbe eingelagert finden sich in den Wangen einzelne tief liegende Knoten. An beiden Seiten der Nase ist eine leichte Abschuppung zu konstatieren. Ähnliche Infiltrate befinden sich an der Streckseite der oberen Extremitäten. Endlich hat die Patientin noch eine derbe, anscheinend vom Periost der Metakarpalia ausgehende Schwellung des linken Handrückens und eine kolbige Verdickung des rechten Daumens; beide ohne Veränderung der darüber liegenden Haut.

Die klinische Diagnose: „Boeck'sches Sarkoid der Haut mit Beteiligung der Knochen“ wurde auch durch den mikroskopischen Befund und das negative Tierexperiment bestätigt. Die Affektion war unter Salvarsan und Röntgenbehandlung zurückgegangen, rezidierte aber wieder und entsprach Mitte 1916, als Pat. uns von Herrn Prof. Bloch zur Untersuchung der Schleimhäute zugeschickt worden war, wiederum ziemlich genau der obigen Beschreibung.

Status localis: Aeusseres Ohr und Trommelfelle beiderseits o. B. Hörweite beiderseits > 1000 cm für Flüst Sprache. Aeusserer Nase wie oben.

Rhinoscop. anterior: Nase eng. Im Nasenlumen beiderseits Schleim und Borken. Linkes Nasenlumen durch eine senkrechte Crista septi stark verengt. Mukosa über der Krista polsterartig verdickt, von leicht höckeriger Oberfläche, aber in toto erhalten. Rechte Septumwand nicht verdickt. Schleimhaut z. T. metaplastisch. Von den Muscheln sind nur noch Reste vorhanden. Das Infiltrat lässt sich ziemlich leicht mit der Sonde eindrücken.

Mundhöhle: Zähne regelmässig, gut erhalten. An der Gingiva des Unterkiefers ein schmaler roter Saum bei sonst intakter Schleimhaut. Gingiva des Oberkiefers, Zunge und Mundboden von normalem Aussehen. Am Gaumendach, an der Grenze zwischen hartem und weichem Gaumen und an der Vorderfläche der vordern Gaumenbögen befinden sich einzelne stecknadelkopfgrosse Knötchen, mit hefebraunem, gelatinösem Zentrum und dunkelrotem Hof. Zwei kleinere, lediglich diffus rote, sich von der Oberfläche kaum abhebende Flecken befinden sich am Velum links oberhalb der Uvula. Die Konsistenz aller dieser Veränderungen ist eine feste bis fest-weiche, d. h. es lassen sich nur wenige Knötchen und auch diese nur unter relativem Kraftaufwand mit der Sonde einstossen. Die Tonsillen sind frei von Knötchen, aber auffallend glatt. Die hintere Rachenwand ist glänzend und mit zähem Schleim bedeckt.

Larynx: Am freien Rand der Epiglottis sitzen mehrere miliare Knötchen, die sich in ihrer Farbe von der gelblich-weißen ihrer Unterlage kaum unterscheiden und keinen roten Hof besitzen. An der Basis der linken Plica pharyngo-epiglottica sitzt ein erbsengrosses, gelbes Cystchen. Ganz vorne am linken Taschenband befindet sich ein hanfkorngrosser, bräunlicher Knoten mit rotem Hof, sonst sind die Taschenbänder o. B. Die Stimmbänder sind weiss, trocken und mit zähem Schleim bedeckt, aber von normaler Beweglichkeit. Trachea bis zur Bifurkation zu sehen und von normalem Aussehen. Stimme leicht heiser.

Im Nasenrachen viel Schleim. Nach Entfernung desselben erweisen sich Tubenwülste und Rachendach als normal. Das Septum und die untern Muscheln scheinen auf den ersten Blick von feinhöckerigen Granulationen bedeckt zu sein, bei näherem Zusehen merkt man, dass es sich um die intakte Schleimhaut handelt, die von einer Menge submiliärer, bräunlicher Knötchen bedeckt ist.

Der Verlauf der Affektion war ein sehr langwieriger. Da die erste Arsenkur einen — wenigstens vorübergehenden — Erfolg gehabt hatte, wurde der Patientin auf der Dermatologischen Klinik neuerdings Arsen und Salvarsan (sehr zahlreiche intravenöse Injektionen) und Arsacholin verabreicht. Die Patientin entzog sich aber der sachgemässen Behandlung und geriet wieder in die Hände der Kurpfuscher. In der Laryngologischen Poliklinik zeigte sie sich nur noch einmal im Frühjahr 1917. Die Schleimhautveränderungen in der Mundhöhle, im Nasenrachen und dem Larynx waren dieselben geblieben. Was sie zu uns geführt hatte, war eine vollständige Behinderung der Nasenatmung links. Der Zustand der äussern Nase hatte sich bedeutend verschlechtert: die Auftreibung hatte zugenommen, die gerötete Haut war von dicken Gefässsträngen durchzogen und mit gelben Schuppen bedeckt. Der äussern Veränderung entsprechend war das Naseninnere der linken Seite durch das schon oben erwähnte, jetzt aber viel mächtigere, weiche Polster des Septums verlegt. Trotzdem verweigerte die Patientin eine operative Entfernung der Geschwulst, oder auch nur eine Probeexzision. Im Uebrigen litt das Mädchen an einer schweren moralischen Depression. Infolge ihres Aussehens konnte sie weder fixe Anstellung noch Kundenhäuser mehr finden und war deshalb fast brotlos.

Bei der überaus messerscheuen Patientin konnte nur einmal (im August 1916) ein Stück der erkrankten, infiltrierten Septumschleimhaut zur Biopsie entnommen werden. Zum Tierexperiment reichte das Material nicht, dagegen konnten ein paar Schnitte mit Hämatoxylin-Eosin und mit Karbol-Fuchsin gefärbt werden. Die Untersuchung zeigte genau das gleiche Bild, wie wir es bei Fall 1 beschrieben haben, und zwar handelt es sich um jene Form, die von einer interstitiellen, chronischen Entzündung begleitet ist, da das der Patientin entnommene Stück aus der diffus infiltrierten Nasenschleimhaut stammt. Tuberkelbazillen wurden keine gefunden.

Epikrise: Auch in diesem Falle handelt es sich wie im letzten und wie in der Mehrzahl der bis jetzt publizierten Fälle von Boeck'schem Sarkoid um ein weibliches Individuum. Auch diese Patientin ist trotz mangelnder Belastung der Tuberkulose verdächtig (Dämpfung über der linken Spitze). Der Hauterkrankung ging wiederum eine Nasenaffektion voraus, deren Hauptsymptom die Obstruktion war. Besonders interessant ist es, dass, lange bevor die Hautkrankheit irgend wie manifest wurde, ein Infiltrat der Septumschleimhaut konstatiert wurde und unter dem Mikroskop herdförmige pathologische Veränderungen in der Nasenschleimhaut gefunden wurden. Dass auf Grund dieses Befundes die Diagnose „Tuberkulose“ gestellt wurde, ist wohl erklärlich. Nach der in der Folge aufgetretenen Hautkrankheit und dem später von uns erhobenen klinischen und mikroskopischen Befund der Schleimhaut sind wir fest überzeugt, dass es sich schon damals um ein Boeck'sches Sarkoid handelte. Es beweist dieser Fall demnach die von Boeck schon längst gehegte Vermutung, dass das Sarkoid öfters (vielleicht meistens) seinen primären Sitz im Naseninnern hat. Und ferner ist bewiesen, dass das Boeck'sche Sarkoid, wenigstens eine Zeit lang, als reine Schleimhauterkrankung für sich allein bestehen kann, ohne dass beim Patienten gleichzeitig die charakteristischen Hautveränderungen vorhanden sind.

In seiner Publikation von 1916 sieht Boeck darin einen Beweis für die Zusammengehörigkeit der Schleimhaut- mit der Hautkrankheit, „dass bei einseitigem Auftreten derselben auch die äussere Haut der Nase an eben derselben Seite so häufig ergriffen scheint.“ Auch diese Koinzidenz konnten wir bei diesem Fall insofern beobachten, als sich bei einer Verschlimmerung der äussern Nase auch die Wucherung der pathologisch veränderten Septumschleimhaut eingestellt hatte.

Von der Erkrankung der übrigen Schleimhaut ist zu sagen, dass sie dasselbe klinische Bild bot wie in Fall 1, nur fehlten hier die Infiltrate an der hintern Rachenwand. Die Pharyngitis retronasalis, Pharyngitis und Laryngitis sicca stehen wohl nur zum Teil im Zusammenhang mit dem Sarkoid, in der Hauptsache sind sie wohl als Folge der nach dem ersten Curettement aufgetretenen postoperativen Ozaena aufzufassen. Immerhin ist zu betonen, dass anfänglich beim ersten Auftreten der Nasenverstopfung sich auch Symptome von Ozaena bemerkbar machten, was ja auch Darier in einem seiner Fälle beobachtet hat. Als Nebenerscheinung haben wir auch die kleine Epiglottiszyste aufgefasst. Auch in diesem wie im letzten Fall machte die Affektion halt bei der Glottis, so dass nach der Erfahrung an unsern zwei Fällen ein Mitergriffensein der Bronchialschleimhaut bei der Bronchoskopie nicht zu konstatieren ist. Zum Schluss sei noch gesagt, dass sich auch hier die Krankheit durch ihre Hartnäckigkeit und ihre relative Benignität auszeichnete.

Wir glauben, dass durch diese beiden Fälle das Vorkommen des Boeck'schen Sarkoids auf der Schleimhaut erwiesen ist. Dabei stützt sich der Beweis auf die Koinzidenz mit dem gleichzeitig bestehenden Sarkoid der äussern Haut, auf das mikroskopische Bild, das Fehlen des Koch'schen Bazillus und den Tierversuch. Aber nicht nur das, sondern der Umstand, dass sich die Schleimhauterkrankung bei zwei Patienten durch ein im wesentlichen gleich aussehendes Enanthem äussert, spricht dafür, dass es, entgegen den bisherigen Angaben, eine für Boeck'sches Sarkoid mehr oder weniger typische Schleimhautaffektion gibt. Dieselbe zeigt zwar, wie aus der obigen Beschreibung ersichtlich ist, einige wesentliche Unterschiede vom Bild des Lupus vulgaris; wenn aber schon auf der äussern Haut nach dem klinischen Bilde allein eine scharfe Trennung von sicher tuberkulösen Dermatosen nicht immer möglich ist (Zieler), so ist es selbstverständlich, dass sich auf den Schleimhäuten dieser Differenzialdiagnose noch grössere Hindernisse in den Weg stellen. So ist es vor allem nicht gelungen, bei den Infiltraten — im Gegensatz zu den Knötchen — ein gegenüber dem Lupus für Boeck'sches Sarkoid typisches Aussehen zu konstatieren. Und auch in andrer Beziehung finden sich wohl Lücken und der Erklärung bedürftige Erscheinungen, wie das bei der geringen Anzahl von Fällen und der im Verhältnis zur ganzen Krankheitsdauer kurzen Beobachtungszeit nicht anders möglich ist. So sind wir bis jetzt noch nicht in der Lage zu entscheiden, ob es sich bei den namentlich am Septum auftretenden Infiltraten um eine besondere Form oder nur um ein Stadium der Krank-

heit handle. Für die erste Möglichkeit spräche die Uebereinstimmung mit dem Auftreten des Sarkoids in der Haut, wo es sich ja ebenfalls in knötiger oder infiltrativer Form repräsentiert, und in der Tat zeigte sich die Hautkrankheit beider Patientinnen in beiden Formen. Aber auch die zweite Ansicht lässt sich verfechten. Erstens wurde in den einschlägigen Boeck'schen und dann auch in unsern beiden Fällen stets ein Infiltrat der Nasenschleimhaut als erstes Schleimhautsymptom bemerkt, zweitens finden wir in beiden Krankengeschichten die Bemerkung, dass nach einiger Zeit der Beobachtung die Knötchen auf Kosten der Infiltrate im Krankheitsbilde vorherrschen.

Weitere Erfahrungen und Beobachtungen auf diesem Gebiete werden dazu führen, dass es gelingt, aus der Schleimhantaaffektion die Frühdiagnose Boeck'sches Sarkoid zu stellen. Wenn es sich in der Folge bestätigt, dass sich, wie es unsere und eine Anzahl Boeck'scher Fälle wahrscheinlich machen, die Krankheit in der Schleimhaut zeigt, lange ehe die Haut ergriffen wird, so wäre eben diese Frühdiagnose für den Patienten von höchster Tragweite. Erstens würde ihm dann die durch die Fehldiagnose Lupus bedingte unangenehme, oft folgenschwere und den Verlauf der Krankheit gar nicht beeinflussende lokale Therapie erspart und zweitens könnte er durch ein sofortiges Einsetzen der Arsentherapie vor einem schweren Allgemeinleiden bewahrt werden und es gelänge höchstwahrscheinlich, die Krankheit zu kupieren, ehe sie sich auf die Haut ausbreitet und so den Patienten wegen seines oft Ekel erregenden Aussehens aus der Gesellschaft ausschliesst.

Für die Aetiologie und Pathogenese der Erkrankung bringen leider auch unsre Fälle keine weiteren Aufschlüsse. Die in Betracht kommenden Faktoren — erbliche Belastung resp. Vorausgehen von wahrscheinlich tuberkulöser Erkrankung neben vollständig negativem Impfergebnis und negativer Tuberkulinreaktion — lassen in Uebereinstimmung mit den Angaben früherer Autoren die nosologische Stellung unsrer Erkrankung immer noch zweifelhaft erscheinen.

Wer sich mit der Literatur der letzten Jahre über Boeck'sches Sarkoid beschäftigt, kann an der Frage über dessen Zusammenhang mit dem Lupus pernio nicht vorbeigehen, denn bereits stellen sich eine ganze Anzahl namhafter Autoren, wie Kreibich, Lewandowsky, Bloch, Schaumann und namentlich Zieler auf den Standpunkt, es handle sich bei den beiden Affektionen höchstens um verschiedene klinische Erscheinungsweisen der gleichen Erkrankung, wenn nicht sogar um dieselbe Krankheit mit zwei verschiedenen Namen. Und in der Tat, wenn man den Auseinandersetzungen Zieler's über diese Frage folgt, kann man sich dieser Ansicht kaum mehr verschliessen, denn jedes einzelne, für die Diagnose Boeck'sches Sarkoid unumgängliche Symptom ist auch ein Stigma für den Lupus pernio. So finden wir denn auch bei diesem wieder die dem Erythem vorausgehende Behinderung der Nasenatmung;

auch hier sind wieder Nase, Ohren und Wangen Prädispositionsstellen der ebenfalls meist intrakutan sitzenden Knoten und Infiltrate, die auch eine teleangiektatische oder mit gelblichen Stippchen — wie wir sie für Boeck'sches Sarkoid als „typisch“ kennen gelernt haben — bedeckte Oberfläche aufweisen. So ist es nicht überraschend, dass der in Lewandowsky's Buch über Hauttuberkulose S. 132 abgebildete Patient mit Lupus pernio ganz dasselbe Aussehen zeigt wie unser Fall 2 von Boeck'schem Sarkoid. Neben diesen Veränderungen im Gesicht, die sich ebenfalls durch das Fehlen tiefer greifender destruktiver Prozesse auszeichnen, sind die periostitischen Auftreibungen kleiner Röhrenknochen, wie sie sich auch bei den beiden obigen Fällen finden, für den Lupus pernio charakteristisch. Eine weitere Koinzidenz dieser beiden Affektionen ist das weitgehende refraktäre Verhalten gegen Tuberkulininjektionen und der für Tuberkulose fast durchweg negative Ausfall des Tierversuchs. Was endlich den histologischen Aufbau der Hautläsionen des Lupus pernio betrifft, so ist er am besten charakterisiert durch die Worte Zieler's, dass man die Schilderung des einen Autors vom Lupus pernio an die Stelle der eines andern vom Boeck'schen Sarkoid setzen könnte, ohne dass der Sinn irgendwie gestört würde.

Nachdem wir nun einmal Boeck'sches Sarkoid der Schleimhaut gefunden zu haben glauben, liegt es für uns nahe, zwischen diesen Veränderungen und den bis jetzt beim Lupus pernio beschriebenen Schleimhautaffektionen einen Vergleich zu ziehen, um zu sehen, ob und in welchem Masse auch hier eine den beiden Hauterkrankungen entsprechende Ähnlichkeit vorliege. Wie bei den Sarkoiden so sind auch Beschreibungen von Mukosa-Veränderungen bei Lupus pernio in der Literatur nur wenig zahlreich.

Mursin fand auf dem weichen Gaumen und auf der rechten Wangenschleimhaut eines an Lupus pernio leidenden Kindes Knötchen und Knoten von knorpelharter Konsistenz (zit. nach Trautmann).

Möller berichtet, dass sich bei einem seit drei Jahren im Bereich der Nase lokalisierten Lupus pernio inwendig in der Nase „Ulzerationen und Infiltrationen der Schleimhaut befinden, welche offenbar lupöser Natur sind“.

Klingmüller's Fall 1 beginnt mit Schmerzen in der Nase, „die Schleimhaut des Septums ist beiderseits geschwollen und mit einzelnen Knötchen bedeckt. Die Schleimhaut des Nasenrachenraums ist gleichfalls geschwollen. Am linken hintern Gaumenbogen sitzt ein bohnergrosses Geschwür mit schmutzig-grau belegtem Grund und unregelmässigen, nicht scharfen Rändern. Der linke hintere Gaumenbogen ist etwas geschwollen, die Uvula mässig hypertrophisch. Der Kehldeckel ist seitlich zusammengedrückt, erscheint infiltriert, hyperämisch, und hängt herunter, so dass er den Kehlkopfeingang bedeckt. Die Stimme ist heiser, klanglos.“ Fall 3 weist als erstes Symptom des Lupus pernio ebenfalls eine Verstopfung der Nase auf, im Naseninnern finden sich aber lediglich kleine

Ulcerationen am Septum, „die nicht für tuberkulös angesehen werden konnten“. Ferner bestand eine geringe Schwellung der Interarytänoidgegend. Verfasser kommt zum Schluss, dass diese Schleimhautveränderungen einen unbestimmten Charakter haben und nicht einmal verdächtig auf Tuberkulose sind“.

Bei dem von Licharew beschriebenen Fall „war die Schleimhaut der Mundhöhle infiltriert und stellenweise eitrig belegt“. Bemerkenswert ist, dass die Schleimhautveränderungen erst nach dem Exanthem auftraten.

Florange beschreibt bei seinem Fall eine verdickte Nasenschleimhaut, die oberflächlich ulzeriert ist wie auch die Schleimhaut des weichen Gaumens.

Grouven's Fall 1. Patient bemerkt als erstes Symptom des Lupus pernio Nasenbluten. Bei Fall 2 wird die Atmung durch Schwellungszustände im Naseninnern etwas behindert. An der Basis der Uvula findet sich ein „erbsengrosses, prominentes, oberflächlich zerklüftetes Geschwülstchen von blassroter Farbe.“ Ein Jahr später ist auch noch die Epiglottis des Patienten infiltriert und gerötet.

Von ganz besonderm Interesse sind die in dem von Siebenmann und Bloch beschriebenen Fall erhobenen Schleimhautbefunde. Auch hier treffen wir wieder zwei Jahre vor Ausbruch des Exanthems eine verminderte Durchgängigkeit der Nase. Die Schleimhaut der Nase ist diffus geschwellt. Das Gewebe bricht auf Sondendruck nicht ein. Der Retronasalarium ist normal. Mund: „Auf der Unterlippe findet sich links neben der Mittellinie in der Schleimhaut ein bohnergrosses, flaches und ausserdem beiderseits verschiedene kleinhanfgrosse, prominente, derbe Infiltrate. Ueber dem grossen Infiltrat ist die Schleimhaut diffus gerötet, glatt, aber nicht verschieblich; über den kleinern Knötchen, die in der Submukosa liegen und weniger vorspringen, ist die Schleimhaut glänzend glatt, transparent hell oder opak getrübt. Beiderseits in der Wangenschleimhaut finden sich gegenüber der Schlusslinie der Zahnreihe mehrere grössere, derbe Knoten.“ Rachen: „Hinter dem linken Gaumenbogen findet sich an der hintern Rachenwand ein haselnussgrosses, drüsenähnliches Infiltrat, über welches sich die intakte Schleimhaut verschiebbar hinweg zieht. Tonsillen klein.“ Larynx: Anfänglich ist eine diffuse Schwellung der Stimm- und Taschenbänder notiert, die sich aber im Lauf der Zeit in vereinzelte hirse- bis hanfkorn-grosse Knötchen, welche über die Oberfläche hervorragen, auflöst. Auch auf der Rückfläche der Epiglottis finden sich kleine Höckerchen. — Ein Tierversuch wurde leider nur mit Material aus der Haut, nicht aber aus der Mukosa gemacht. Er war negativ. Die mikroskopische Untersuchung einer Probeexzision von der untern Muschel ergab die Indentität der Gewebsveränderungen in der Haut und Mukosa.

Endlich sind in den letzten Tagen eine Anzahl Fälle von Lupus pernio von J. Schaumann publiziert worden, wobei der Autor die uns beschäftigende Frage ebenfalls diskutiert. Die Schleimhäute der von Lupus pernio befallenen Patienten sind zwar von normalem Aussehen, dagegen

konstatiert er bei zwei Fällen eine leichte Rhinitis hypertrophica. Die mikroskopische Untersuchung von Stücken aus der untern Muschel ergibt ausser Hyperplasie keine pathologischen Gewebsveränderungen, dagegen weisen die äusserlich scheinbar vollständig intakten, kleinen Tonsillen die für Lupus pernio typische Gewebsstruktur mit scharf umgrenzten Epitheloidzellhaufen auf. Interessant ist besonders der Fall 4, da es sich bei demselben um ein Boeck'sches Sarkoid handelt. Auch hier findet sich eine Wucherung der Nasenschleimhaut und kleine normal aussehende Tonsillen, bei deren mikroskopischer Untersuchung Schaumann — im Gegensatz zur untern Muschel, die histologisch auch nur Hyperplasie aufweist — genau dieselben pathologischen Veränderungen wie in den Tonsillen der zwei an Lupus pernio erkrankten Patienten findet.

Aus diesen, aus der Literatur zusammengestellten Fällen von Lupus pernio mit Beteiligung der Schleimhaut ist es nun nicht leicht, sich ein einigermaßen klares Bild zu machen, wie diese Läsionen wirklich aussehen, und zu einem mehr oder weniger exakten Vergleich mit dem Boeck'schen Sarkoid der Mukosa sind die Beschreibungen meist zu wenig eingehend und enthalten mit Ausnahme des Siebenmann'schen Falles keine Angaben über Konsistenz, Farbe etc. der Enantheme. Zudem sind ausser von Siebenmann und Schaumann nirgends mikroskopische Untersuchungen der erkrankten Schleimhaut publiziert. Wenn wir es für wahrscheinlich halten, dass sich die Befunde von Klingmüller (Fall 1) und Grouven (Fall 2) wahrscheinlich mit unsern obigen Betrachtungen decken, so sind das eben nur Vermutungen. Wir sind demnach nur auf den Vergleich mit dem Siebenmann'schen Fall angewiesen. Die von ihm beschriebenen und abgebildeten Veränderungen an Lippen, Wangenschleimhaut und hinterer Rachenwand sind von den unsern ziemlich verschieden, insofern die unsern intramukös, die seinen aber submukös liegen und demgemäss keine wesentlichen Oberflächenveränderungen aufweisen. Dabei kann es sich nun entweder um einen fundamentalen Unterschied, oder aber um ein verschiedenes Stadium handeln, was ja nicht ausgeschlossen ist, wenn wir annehmen, dass auch beim Sarkoid oder Lupus pernio der äussern Haut subkutan liegende Knoten sich im Lauf der Zeit langsam an die Oberfläche schieben. Ganz anders verhält es sich aber mit den Veränderungen im Larynx, wo ein anfänglich homogenes Infiltrat sich nach und nach mit hirsekorngrossen Knötchen bedeckt, ein Vorgang, wie wir ihn bei unsern beiden Patienten beobachten konnten. Und in der Tat entspricht denn auch die Abbildung 4 auf Tafel X des Siebenmann'schen Falles ganz dem Bild, das die bräunlichen Infiltrate mit den helleren Knötchen bei unserm ersten Fall bietet. Endlich berührt sich der Nasenbefund des Siebenmann'schen Falles mit demjenigen der unsern insofern, als die infiltrierte und auch anatomisch spezifisch veränderte Schleimhaut der untern Muschel trotz der Gewebs-

schädigung die z. B. beim Lupus vulgaris regelmässig sich vorfindende für Sondendruck herabgesetzte Konsistenz nicht in gleichem Masse aufweist. Vergleichen wir nun das histologische Bild des Siebenmann'schen mit demjenigen unserer Fälle. Auch er findet in der Nase die von uns ebenfalls streckenweise beobachtete Epithelmetaplasie. Auch er beschreibt die scharf umgrenzten z. T. septierten, von straffen Bindegewebszügen umgebenen Epitheloidzellhaufen mit geringer Leukozytendurchsetzung und Langhans'schen Riesenzellen. Und es könnte dann auch Figur 5 auf Tafel XI des Siebenmann'schen Falles ebenso gut von einer unsrer Kranken stammen, wie ein Blick auf unsere Figur 2 lehrt. Der einzige Unterschied in den beiden Bildern besteht darin, dass beim Fall Siebenmann Gefässe in den „Tuberkeln“ gefunden wurden, was wir nicht sicher nachweisen konnten, eine Tatsache, die aber nicht als prinzipieller Unterschied angesehen werden kann, da von einzelnen Autoren je nach dem Fall deren Vorkommen bejaht, von anderen wiederum verneint wird.

Noch grösser aber, weil eingehender beschrieben, ist die Koinzidenz unserer mikroskopischen Befunde von Boeck'schem Sarkoid mit denjenigen, die Schaumann in den Mandeln seiner mit Lupus pernio behafteten Patienten beschreibt (S. 13): Intaktes Epithel, durch konzentrisch angeordnete Zellschichten scharf abgegrenzte isolierte oder konfluierende, riesenzellenhaltige Epitheloidzellhaufen umgeben von Lymphoid- und Plasmazellen, die sich oft zu grösseren Haufen gruppieren. „Die Plasmazellen finden sich entweder mit den lymphoiden Elementen vermischt, oder dann gesondert in grossen Haufen“. Wir sehen also eine bis ins Detail gehende Uebereinstimmung mit dem histologischen Aufbau der als Infiltrat imponierenden Schleimhautveränderungen beim Boeck'schen Sarkoid, eine Uebereinstimmung, die wiederum durch den Vergleich von Abbildung 4 in Schaumann's Arbeit mit unserer Figur 3 bestätigt wird. Nach diesen Auseinandersetzungen glauben wir uns zu dem Schlusse berechtigt, dass erstens Boeck'sches Sarkoid und Lupus pernio, soweit die wenigen Fälle dieser Art ein Urteil erlauben, ganz ähnliche, wahrscheinlich sogar dieselben klinischen Veränderungen auf der Schleimhaut zeigen, und dass zweitens das mikroskopische Bild dieser beiden Schleimhauterkrankungen einerseits und der bei Lupus pernio erkrankt gefundenen Tonsillen andererseits sicher dasselbe ist. Dieser Umstand spricht ebenfalls dafür, dass Lupus pernio und Hautsarkoid Erscheinungen ein und derselben Krankheit sind.

Wie man auch aus den wenigen oben angeführten Fällen von Lupus pernio ersehen kann, spielt hier, wie beim Boeck'schen Sarkoid die initiale Behinderung der Nasenatmung in der Krankengeschichte eine grosse Rolle. Auch Schaumann hält die Häufigkeit dieser Läsion beim Lupus pernio für zu gross, als dann man sie nicht mit der Krankheit im Zusammenhang stehend betrachten müsste; er gelangt aber auf Grund der diesbezüglichen Angaben in der Literatur, namentlich aber seiner eigenen

mikroskopischen Untersuchung der Nasenschleimhaut, die bei zwei derartigen Fällen lediglich eine Rhinitis hypertrophica simplex ergab (siehe oben), zum Schluss, dass die Ursache dieser Obstruktion in einem gewöhnlichen Nasenkatarrh zu suchen sei. Von der Voraussetzung ausgehend, dass Lupus pernio und Hautsarkoid dieselbe Erkrankung sei, haben wir nun den zwei negativen Untersuchungen Schaumann's drei positive (die beiden oben angeführten und den Fall Siebenmann's) entgegenzustellen, wobei, wie schon erwähnt, einmal die Spezifität der Nasenschleimhauterkrankung festgestellt wurde, lange bevor sich das Exanthem zeigte. Darauf fussend, halten wir an der oben vertretenen Ansicht fest, dass der erste Sitz des Boeck'schen Sarkoids — sive Lupus pernio — in vielen oder vielleicht den meisten Fällen die Nasenschleimhaut sei. Da es sich bei der in Frage stehenden Krankheit, sei sie nun in einem Zusammenhang mit der Tuberkulose oder nicht, nach dem heutigen Stand der Wissenschaft um ein infektiöses Granulom handelt, ist es sehr wohl möglich, dass hier, wie Siebenmann glaubt, der bohrende Finger ein ätiologisches Moment für den Primäraffekt darstellt.

Letztere Ansicht wird noch dadurch gestützt, dass in den einschlägigen Fällen mehrfach über Trockenheit der Schleimhäute der obern Luftwege, namentlich der Nase, über Neigung zu Nasenbluten und andere Symptome von Rhinitis sicca berichtet wird.

Literaturverzeichnis.

- C. Boeck, Multiple benigne Sarkoide der Haut. Norsk magazin for laegevidenskaben. Referat: Monatsh. f. prakt. Dermatol. 1890. Bd. 11. — Weitere Beobachtungen über das multiple benigne Sarkoid der Haut. Festschrift Kaposi. S. 153. — Fortgesetzte Untersuchungen über das multiple benigne Sarkoid. Arch. f. Derm. u. Syph. 1905. Bd. 73. S. 71 u. 301. — Nochmals zur Klinik und zur Stellung des „benignen Miliarlupoids“. Ebenda. 1916. Bd. 121. S. 707.
- Ziegler, Hauttuberkulose und Tuberkulide. Ergebn. a. d. Gebiet f. Dermatol. u. Syph. Herausg. von Jesionek, Wiesbaden 1914.
- Lewandowsky, Die Tuberkulose der Haut. Herausgegeben b. Springer, Berlin 1916.
- Thost, Lymphosarkom der oberen Luftwege und Sarkoid der Haut (Boeck'sche Krankheit). Monatsschr. f. Ohrenheilk. u. Laryngo-Rhinol. 1917. Bd. 51. S. 81.
- Kyrle, Ueber eigentümliche histologische Bilder bei Hauttuberkulose und deren Beziehung zum benignen Miliarlipoid (Boeck). Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1910. Bd. 100. S. 375.
- Hallopeau et Eck, Contribution à l'étude des Sarcoides de Boeck. Annales. 1902. T. 3; und Arch. de Derm. 1903. S. 33.
- Unna jun., Ein typischer Fall von Boeck'scher Krankheit, Sarkoid (Miliarlupoid) Boeck, grossknotige und infiltrierende Form. Dermatol. Wochenschr. 1912. Bd. 55. S. 1203.

- Pohlmann, Zur Frage des sogenannten Miliarlupoid (Boeck-Darier). Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1910. Bd. 102. S. 109.
- de Amicis, zit. nach Fano, Sarkome und sarkoide Geschwülste. Ebenda. 1907. Bd. 83. S. 33.
- Opificius, Ein Fall von benignem Miliarlupoid (Boeck). Ebenda. 1907. Bd. 86. S. 237.
- Brocq et Pautrier, L'angio-lupoide. Ann. de dermatol. 1913. T. 4. p. 1.
- Urban, Zur Kenntnis der Boeck'schen Sarkoide. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1910. Bd. 101. S. 175.
- Darier, Die kutanen und subkutanen Sarkoide usw. Wochenschr. f. prakt. Dermatol. 1910. Bd. 50. S. 419.
- Kreibich und Kraus, Beiträge zur Kenntnis des Boeck'schen benignen Miliarlupoid. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1908. Bd. 92. S. 173.
- Pollitzer, Journ. of cut. dis. 1908. Referat aus der Dermatol. Wochenschr. 1908.
- Halberstaedter, In der Berliner dermatologischen Gesellschaft. Ref. Dermatol. Zeitschr. 1911. Bd. 18. S. 45.
- Kren und Weidenfeld, Ein Beitrag zum Lupoid (Boeck). Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1910. Bd. 99. S. 79.
- Hering, Zur Kenntnis des Boeck'schen Sarkoid. Dermatol. Zeitschr. 1910. Bd. 17. S. 404.
- Kuznitzky und Bittorf, Boeck'sches Sarkoid mit Beteiligung der inneren Organe. Münchener med. Wochenschr. 1915. Nr. 40.
- Gottheil, zit. nach Zieler u. a.
- Fano (siehe de Amicis).
- Rusch, Zur Kenntnis der „sarkoiden“ Tumoreff. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1907. Bd. 87. S. 163.
- Plancherel, Beitrag zur Lehre vom Boeck'schen Sarkoid. Dermatol. Zeitschr. 1914. Bd. 21.
- Winkler, Beitrag zur Frage der Sarkoide (Boeck) bzw. der subkutanen, nodularen Tuberkulide (Darier). Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1905. Bd. 77. S. 3.
- Stümpke, Boeck'sches Sarkoid bei ausgedehnter Allgemeintuberkulose. Dermatol. Zeitschr. 1903. Bd. 20. S. 199.
- Broers, Ref. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1913. Bd. 115. S. 766.
- Schaumann, Recherches sur le Lupus pernio et ses relations avec les Sarcoïdes cutanées et sous-cutanées. Nord. med. Ark. 1917. Afd. 11. Nr. 17.
- Trautmann, Die Krankheiten der Mundhöhle und der oberen Luftwege bei Dermatosen. 11. Aufl. Wiesbaden 1911.
- Möller, Monatsschr. f. prakt. Dermatol. Bd. 42. S. 160.
- Klingmüller, Ueber Lupus pernio. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1907. Bd. 84. S. 323.
- Licharew, Monatsschr. f. prakt. Dermatol. 1908. Bd. 46. S. 89.
- Florange, Ueber einen Fall von Lupus pernio und seine Reaktion auf Röntgenbestrahlung. Dermatol. Zeitschr. 1910. Bd. 17. S. 558.
- Grouven, Ueber tuberkuloseähnliche Hauterkrankungen. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1910. Bd. 100. S. 291.
- Siebenmann, Lupus pernio der oberen Luftwege. Arch. f. Laryngol. Bd. 19. H. 2.
- Bloch, Beitrag zur Kenntnis des Lupus pernio. Monatsschr. f. prakt. Dermatol. 1907. Bd. 45. S. 177.

Ferner wurden berücksichtigt:

- Adamson, Drei Fälle von subkutanen Sarkoiden vom Typus Darier-Roussy. Ref. Arch. f. Dermatol. u. Syph. 1913. Bd. 115. S. 412.
- Bloch, Hauttuberkulose und -tuberkulide. Med. Klinik. 1909. Nr. 7.
- Finger, Zur Aetiologie und Klinik der Tuberkulide. Ebenda. 1909. Nr. 35. S. 1303.
- Galewsky, Zur Kenntnis des Boeck'schen benignen Sarkoids. Arch. f. Dermat. u. Syph. 1911. Bd. 110. S. 185.
- Halkin, Contribution à l'étude des sarcoides de la peau. Ebenda. 1907. Bd. 84. S. 227.
- Kuznitzky, Ueber Lungenbefunde bei Mycosis fungoides usw. Ebenda. 1916. Bd. 123.
- Lier, Verhandl. der Wiener Dermatol. Gesellsch. Ebenda. 1913. Bd. 115. S. 635.
- Pawloff, Zur Frage der sogenannten gutartigen, sarkoiden Bildungen der Haut. Monatsschr. f. prakt. Dermatol. 1904. Bd. 38. S. 469.
- Pelagatti, Die Hautsarkomatose. Ebenda. 1902. Bd. 35. S. 249.
- Thibierge et Bord, Notes sur deux cas de Sarcoides sous-cutanées. Ann. de Dermatol. et de Syph. 1907. T. 8. p. 113.
- Zarniko, Die Krankheiten der Nase und des Nasenrachens. 3. Aufl. Berlin 1910.

Erklärung der Abbildungen auf Tafeln VII und VIII.

Figur 1. Abbildung von Fall 1 (B., Clara). Auf das Lippenrot übergreifender Sarkoidknoten der Haut. Typische Schleimhautveränderung am weichen Gaumen. Die hinteren Gaumenbögen und die hintere Rachenwand sind diffus infiltriert und von zahlreichen bräunlichen Knötchen bedeckt.

Figur 2. Schnitt durch ein dem hinteren Gaumenbogen entnommenes Knötchen. Für die Affektion charakteristisch sind die gegen die Umgebung sehr scharf abgegrenzten Epitheloidzellhaufen, die nur wenig entzündliche Elemente und vereinzelte Riesenzellen enthalten. (Färbung nach van Gieson; Vergr. 40 : 1.)

Figur 3. Schnitt durch eine diffus infiltrierte Schleimhautpartie vom Nasenseptum. Links findet sich normales Zylinder-, rechts metaplasiiertes Plattenepithel. Das Bindegewebe ist von kleinen, sich zu grösseren Konglomeraten vereinigenden Epitheloidzellhaufen vollständig durchsetzt und enthält ausserdem zahlreiche Elemente der chronischen Entzündung, die sich namentlich um die Gefässe in dichten Haufen lagern. (Färbung mit Hämalaun-Eosin; Vergr. 40 : 1.) Siehe S. 517.

XXVII.

Geschichte der Kriegschirurgie des Halses.

Von

Dr. Carl Kassel-Posen.

„Wer nicht von dreitausend Jahren
Sich weiss Rechenschaft zu geben.
Bleibt im Dunkeln, unerfahren,
Mag von Tag zu Tage leben.“ Goethe.

Die Darstellung der geschichtlichen Entwicklung der Kriegschirurgie des Halses beansprucht eine fast entschuldigende Erklärung. Schon die Tatsache, dass das ihr zugehörige literarische Material verschwindend klein ist im Verhältnis zu den kriegschirurgischen Arbeiten überhaupt, zeigt, wie misslich die Loslösung eines Sondergebietes aus dem literarischen Ganzen¹⁾ ist. Dieses wiederum umfasst eine beträchtliche Anzahl von Einzelfragen, die an sich schon wert sind, historisch-genetisch untersucht zu werden. Die Entwicklung des Waffenwesens, die ärztliche Versorgung des Feldsoldaten, die Pathologie der Wunden, ihre chirurgische und medikamentöse Behandlung, die Instrumentenlehre usw. — alle diese Dinge drängen sich Schritt für Schritt dem, der gelernt hat, über dem Einzelnen nicht das Ganze zu vergessen, auf. Die Mängel, die sich aus der Sonderbetrachtung ergeben, sollen daher durch hie und da eingestreute Notizen und literarische Hinweise gemildert werden. — Ein Weiteres ist die Frage des Interesses: Gehört dieses doch im Wesentlichen der Gegenwart mit ihrer übergrossen Arbeitslast. In Stunden der Musse und Erholung lenken wir aber gern unsern Blick zurück in alte Zeiten. Einige Phantasie lässt das Bild aufleben — der Arzt von damals am Schmerzenslager auf dem blutigen Schlachtfelde oder im friedlichen Hause der Heimat. So wollen wir auch jetzt die vergangenen Jahrtausende durchwandern, in zeitlicher Folge das literarische Material sichtend. Recht eng scheinbar ist das Lehrgebiet der Kriegschirurgie des Halses. Das Wort Pirogoff's: „Wenn man eine Halswunde sieht, so denkt man gleich an Blutung, Nervenverletzung, Verwundung der Luftröhre, des Oesophagus, der Wirbel und Eiter-senkung“ grenzt es klinisch zwar ab. Aber seine nähere Betrachtung wird es viel umfangreicher erscheinen lassen, so dass Masshalten von vornherein geboten ist. Nur einige wenige Abschnitte, deren ausführlichste Wieder-

1) Zur Einführung in die Geschichte der Kriegschirurgie wird empfohlen: Theodor Billroth, Historische Studien über die Beurteilung und Behandlung der Schusswunden vom 15. Jahrhundert bis auf die neueste Zeit. Berlin 1859.

gabe zur Illustration notwendig erscheint, werden in dieser Sammlung ungekürzt Aufnahme finden müssen.

Der Papyrus-Ebers, dessen Entstehung sein Entdecker auf die Zeit 1553—1550 v. Chr. verlegt, enthält ein Mittel gegen eine Wunde am Halse (Nacken) (LXVIII): Myrrhe, Pulver von der Baumwollpflanze, in Eins machen und als Pflaster auflegen. — In der Heiligen Schrift findet sich ein tödlicher Halsschuss (1. Kön. 22, 34): „Ein Mann spannte den Bogen ohngefähr und schoss den König Israels zwischen Panzer und Wehrgehänge. Und er sprach zu seinem Fuhrmann: Wende deine Haud, und führe mich aus dem Heer, denn ich bin wund.“ Am gleichen Tage noch starb der König.

In den Kämpfen der Homerischen Helden erliegen sechzehn von ihnen sofort tödlichen Nacken- und vorderen Halswunden¹⁾. Sie sind teils Hiebwunden mit dem Schwerte, teils Stichwunden mit diesem oder dem Spiess. Andere trifft der Wurfspieß oder der schnelle Pfeil. Hektor selbst zählt ja zu den Opfern, gefällt durch Achilleus:

„ das Schwert in den Nacken ihm haut' er,

Dass mit dem Helme das Haupt ihm enttaumelte; und aus den Wirbeln
Spritzte das Mark ihm empor, und er lag auf der Erde, sich streckend.“

Bei Hippokrates (geb. 460 v. Chr.) begegnen wir der ersten prognostischen Beurteilung (Vorhersag. 2. Buch), dass die Verletzungen der grossen Halsvenen fast sicher tödlich sind (*θανάτωδέστερα*). Auffallend ist es, dass in den Aphorismen (VI. 18) die Organe aufgezählt sind, deren schwere Verletzung zum Tode führt, dabei aber der Hals nicht erwähnt wird. Er berichtet (Epid. V) von der Nackenwunde eines Mannes durch einen spitzen Wurfspiess. Dieser drang nicht sonderlich tief ein. Nachdem man aber nicht lange nachher das Geschoss entfernt hatte, zog sich der Körper des Verwundeten krampfhaft nach hinten zusammen, wie bei denen, die den Opisthotonos haben; auch die Kinnladen waren aneinander gedrückt. Flüssigkeiten, die er zu sich nahm, kamen durch die Nase zurück. Das Befinden verschlechterte sich. Der Verwundete starb.

Nicht unerwähnt darf auch bleiben, dass Hippokrates bei eintretender Atemnot schon die Intubation kannte für den Fall, dass entzündliche Veränderungen im Halse augenblickliche Hilfe erforderten. Sie fand bei den Alten aber wenig Anhänger und wurde völlig ausgerottet durch die von Asklepiades und Paulus von Aegina empfohlene Bronchotomie²⁾. Jedoch auch sie verschwand bald aus der Praxis, wurde von den Neueren dann

1) Wunden des Vorderteils am Halse: Ilias V. 657—659. XIII. 177. 387. 388. 542—547. XVII. 48—50. XXI. 117—119. XXII. 322—329. — Nackenwunden: Ilias VII. 12. X. 454—457. XI. 240. 241. XIV. 465—468. XV. 451. XVI. 332—334. 339—341. XX. 481—489.

2) Geschichte der Bronchotomie s. Sprengel K., Geschichte der Chirurgie. I. 175 ff. Halle 1805. — Ferner Sabatier's Lehrbuch für praktische Wundärzte. Aus dem Französischen übersetzt von W. H. L. Borges. Berlin 1798. — II. Teil. Seite 301 ff. — Thomas Bartholinus (Epist. medic. Cent. I. Epist. 80, p. 383.

nur erwähnt, um, wie Desault (1744—1795) sich ausdrückt, „ihre Ausführung unmöglich zu finden, wegen der ausserordentlichen Empfindlichkeit der *membrana trachealis*.“

Auf die Bedeutung der anatomischen Kenntnisse in der Kriegschirurgie hingewiesen zu haben, ist ein Verdienst Galen's (geb. 131 v. Chr.), auf ihnen beruhe z. B. bei den Wunden des Halses die ganze chirurgische Indikationsstellung. „Wenn man unter diesen Umständen nicht weiss, wo ein wichtiger Nerv oder Muskel gelegen ist, wo eine grosse Arterie oder Vene, wird man dem Menschen mehr zur Ursache des Todes als der Rettung werden, bisweilen aber Verstümmelungen verschulden¹⁾.“

Uebrigens weicht Galen in der Beurteilung der Schwere der Jugularwunden von jener des Hippokrates ab: er hält sie nicht für sehr gefährlich. Für die leichteren Halswunden beschreibt er ein fest haftendes Pflaster, dessen Erfolg er rühmt [*Meth. med.* V²].

Von besonderer Bedeutung für die Geschichte der altertümlichen Heilkunde ist die Encyklopädie von Celsus (30 v. Chr. bis etwa 45 n. Chr.), weil diese uns wohl die herrschenden ärztlichen Anschauungen seiner Zeit wiedergibt. Ein interessantes Licht auf die Bedeutung der Prognose werfen in dem Abschnitt von der Bedeutung der durch Geschosse verursachten Wunden die Worte: „Ein kluger Arzt muss erstlich bei einem rettungslos Verwundeten keinen operativen Eingriff vornehmen, um den Schein zu vermeiden, als sei er (der Arzt) Schuld am Tode des Verwundeten, während diesen doch nur sein Krankheitszustand dahinrafft“ (V. 26). Und Celsus hält die Durchschneidung der grossen Blutadern und Arterien in der Nähe des Schlundes für absolut tödlich. Schwer heilbar dagegen nur sind solche Wunden, welche „hohle Stellen“ treffen. Zu ihnen gehören Speise- und Luftröhre.

Jener Standpunkt, unheilbare Verwundungen unberührt zu lassen, wird übrigens schon von Hippokrates vertreten. Von den Späteren folgt ihm auch Paulus von Aegina (2. Hälfte des 7. Jahrhunderts n. Chr.), berücksichtigt dabei aber das besondere Interesse des Verwundeten. „Wenn ein Geschoss³⁾ in einen wichtigen Körperteil eindringt, z. B. Gehirn, Herz,

— Hafniae 1663) schreibt über van den Spieghel, geb. 1578 zu Brüssel, einen Schüler von Casserio und Fabricius von Aquapendente, er soll auch die Eröffnung der Luftwege gemacht haben. *Ab ea (laryngis sectione) quidem non abborruit nostro aevo Spighelius, . . . ut superstes adhuc muliercula amicorum hospitio Patavii cognita fidem facit.*

1) Um die Wende des 13. und 14. Jahrhunderts lesen wir bei Guy de Chauliac in der Einleitung zu seiner grossen Chirurgie: *Primo enim opus est, ut ipse (chirurgus) cognoscat res naturales, praecipue anatomiam. Nam sine ipsa faciendum est nihil in chirurgia.*

2) Geschichtliches zur Therapie der Schusswunden, s. E. Richter, *Allgemeine Chirurgie der Schussverletzungen im Kriege*. Breslau 1877. S. 688—737.

3) Sehr unterrichtend über die Chirurgie der Pfeilwunden ist die deutsche Wiedergabe des Kap. 88 von Paulus von Aegina in Gurlt, *Gesch. d. Chir.* I. 560. S. auch Gurlt I. c. III. 494 ff.

Kehle usw. und schon Zeichen eines nahenden Todes vorhanden sind, so sollen wir keinen Extraktionsversuch machen wegen der damit für den Kranken verbundenen Qualen, dann aber, damit wir nicht, abgesehen davon, dass wir nichts nützen können, den Laien (*τοῖς ἰδιώταις*) auch noch Ursache geben, über uns loszuziehen“. — Bleibt von einer Trachealwunde eine Fistel, so frischte Paulus deren Ränder an und schloss die Hautwunde durch Suturen¹⁾.

Namentlich des Paulus Lehren finden wir in den Werken des bedeutendsten Repräsentanten der arabischen Chirurgie, des Abulkasem (gest. 1106), wieder. Er erwähnt in seiner Chirurgie (Kap. 85) die Wunden des Halses. Bei Verletzung des Nerven lehnt er örtliche Adstringentien ab, empfiehlt die Naht, auch bei Durchtrennung der Trachea die Hautnaht. Wenn jedoch die Jugularvenen durchschnitten sind, so ist die Naht zu unterlassen. Ist eine Arterie verletzt, so soll man sie ganz durchschneiden, dann die Enden unterbinden oder kauterisieren. — Abulkasem erzählt: „Einen andern Pfeil habe ich aus dem Halse eines Christen gezogen; es war ein arabischer Pfeil und einer von denjenigen, welche zwei Widerhaken besitzen. Ich habe oberhalb desselben zwischen den Drosselblutadern eingeschnitten; er stak bereits in der Tiefe des Halses und bin ich daher mit der Ausziehung glimpflich verfahren. Der Christ ist geheilt und gesund“²⁾.

Die antike ärztliche Gelehrsamkeit nimmt einen ihrer Wege ins Abendland durch die Geistlichkeit, dann aber, losgelöst von ihr — wohl vom 11. Jahrhundert an — durch das Laienelement. Dieses findet seine bedeutendsten Meister in der Schule von Salerno, der ersten abendländischen Hochschule, deren Spuren bis ins 9. Jahrhundert zurückführen. Hier herrscht gute alte Tradition neben selbständigem Streben. Unser ganz besonderes Interesse erregt in ihr Roger (Ruggiero) aus Palermo, dessen am Ende des 12. Jahrhunderts erschienenenes Lehrbuch der Chirurgie, später von seinem Schüler Roland neu bearbeitet und von den sog. „Viermeistern“ mit Glossen versehen wurde. Innerer Wert und Umfang des Werkes rechtfertigen ein ausführliches Eingehen auf den Teil, der sich mit der Kriegschirurgie des Halses beschäftigt. Ihm begegnen wir immer wieder in der Literatur der folgenden Jahrhunderte. (*Rogeri medici celeberrimi Chirurgia. Coll. Salernitana, 2. — Napoli 1853*).

Bei Schwertwunden des Halses muss man die Wunde genau betrachten und mit dem Finger³⁾ nach Fremdkörpern abtasten. Solche sind nach

1) Ueber Trachealfisteln s. Neuburger-Pagel III. 162. — Oribasius überliefert uns folgende Stelle aus Antyllos (Ende des 3. oder Anfang des 4. Jahrhunderts): „Bei den in die Luftröhre sich erstreckenden Fisteln, die aussen am Halse ihren Anfang nehmen, verweigerten die alten Aerzte die Behandlung; wir aber umschneiden sie in Form eines Myrthenblattes, tragen die verdorbenen Ränder der Luftröhre ab, ziehen die Haut zusammen und vereinigen sie; denn bisweilen gelingt ihre Verklebung.“

2) Abulkasem als Kriegschirurg. Von Dr. H. Frölich. — Deutsch im Archiv für klin. Chirurgie. Bd. 30. S. 364 ff. — Berlin 1884.

3) Im salernitanischen Lehrgedicht heisst es „cum tenta digitove.“

Möglichkeit sofort herausziehen. Darauf wird die Wunde genäht¹⁾ und nach den üblichen Regeln behandelt. Falls das Herausziehen durch starke Blutung oder sonst etwas behindert wird, so muss die Wunde teilweise vernäht, teilweise offen gehalten werden, bis es im Laufe der Zeit leichter wird, nach Oeffnung des genähten Teiles den Fremdkörper zu entfernen. Dann aber soll wieder genäht werden, wobei das abhängende Ende offen bleibt.

Ist der Hals durch einen Pfeil oder ähnliches durchbohrt, so führt man in die Ausschussöffnung einen Speckmeissel. Auf die Wunde legen wir für drei Tage zur Eiterbildung einen Brei²⁾, je nach der Jahreszeit. Sobald Eiterung erfolgt ist, wird ein Tuchmeissel in die Wunde geführt. Das Wichtigste aber ist die Versorgung des tiefer gelegenen Teiles. Dieser darf erst zuletzt und nur langsam zur Vernarbung gebracht werden. Das Meissel in dem höher gelegenen Teile muss täglich verkürzt werden, um hierdurch die Heilung zu beschleunigen.

Ist das Genick mit dem Schwerte oder ähnlichem verwundet und ist dabei eine grosse Vene verletzt, so muss man die ganze Vene mit der Nadel nähen, sie dabei aber nicht durchstechen, sie mit dem Faden fest zusammenschnüren, sodass kein Blut herauskommt. Dies muss man mit beiden Enden der durchhauenen Vene machen. In die Wunde legt man Tuchstückchen, ohne sie jedoch fest auszufüllen, auf diese wiederum Eiterung befördernde Mittel. Wenn aber die Venen eitern, soll man die Fäden lösen und entfernen.

Steckt ein Pfeil im Genick und hat er Arterie und Vene durchbohrt, so muss man ihn sofort herausziehen, die Wunde nähen und mit blutstillenden Mitteln nachbehandeln. Die Rezeptur ist eine überaus reichhaltige.

Verletzungen der Kehle, der Luftröhre und Speiseröhre sind immer tödlich, womit auch die Verwundung geschehe. Ist aber nur die oberste Haut (cuticula) verletzt, so behandelt man diese Wunde wie alle Verwundungen des Körpers. Blutstillende Mittel soll man dabei drei Tage liegen lassen.

Aus dem Inhalt der *Glossulae quatuor magistrorum super chirurgiam Rogerii et Rolandi* (um 1300) seien nur einige wenige kritische Notizen wiedergegeben.

Nach ihnen sind die Knochenwunden am Halse nur dann tödlich, wenn das Mark heraustritt. Andernfalls sind sie heilbar. Nur soll man es vermeiden, Speck oder sonstiges Fett in die Tiefe zu bringen, damit wir in ihr nichts loslösen, was in die Tiefe dringen könnte. Dagegen

1) Geschichte der Wundnaht s. Lombard, Clinique des Playes récentes. Strasbourg.

2) Im Text: pultem. Nach Plinius Buch 18 versteht man darunter einen von altersher als Nahrung bekannten Brei aus Mehl, Wasser, Honig oder Käse und gekochtem Ei.

lege man auf die Einschussöffnung ein Tuchstückchen, auf die Ausschussöffnung des Fleisches Speck. — Bei der Behandlung der Pfeilwunden kann man die Tuchtampons mit Speck bestreichen. — Wenn keines der Wundenden tiefer steht, so macht man in die Mitte eine Naht, lässt die Wundenden offen, bis die Heilung erfolgt ist. — In weiteren Anmerkungen beschäftigen sich die Viermeister mit den Verwundungen der Nerven. Hierbei ist aber zu bemerken, dass sie die Nerven gelegentlich mit Arterien und Venen verwechseln! Wenn der Nerv nicht vollständig durchtrennt ist, so soll man Regenwürmer ein wenig in Oel erwärmen und zwei, drei oder mehr Male auf die Wunde legen. Vollständige Quertrennung heilt nie. Wohl kann er zusammenkleben, wenn man ihn mit Regenwürmern in Oel behandelt. Man kann aber auch das Häutchen (cuticula) über dem Nerv nähen und rotes Pulver daraufstreuen. Hierbei würden nicht nur Verklebungen, sondern auch Heilungen beobachtet. Anschwellungen über der Wunde werden mit Umschlägen geheilt. Wenn keine grosse Vene verletzt ist, so legt man Tuch, das in Eiweiss getränkt ist, auf. Der Ansicht Roger's, dass ein völlig durchschlagener Nerv weder vereinigt noch genäht werden kann, widerspricht der Kommentar. Man muss nur die Enden der Nerven vorsichtig mit dem Glüheisen behandeln, ohne die Wundränder zu berühren und dann narbenbildende Mittel auf die Wunde bringen. Dagegen ist eine völlige Heilung bei Durchtrennung einer grossen Vene (!) nicht möglich, da der Hals unbeweglich bleibt.

Für ihre Anschauungen inbezug auf die Nervenpathologie berufen sich die Viermeister auf Galen (de meth. med.) und Avicenna (Canon, lib. IV. fen. 4. tract. 4. cap. 1). Nach Avicenna raten sie auch zur Resektion des verwundeten Nerven, weil hierdurch zuweilen Ruhe (von den Schmerzen) und Nachlassen der sonstigen Zufälle erzielt wird. Im Uebrigen soll die Wunde nach der Lehre Constantins (lib. aureus de remed. et aegrit. cap. 56, p. 190) offen gehalten werden, sobald Schmerzen und grosse Entzündungserscheinungen sich zeigen, damit der Eiter freien Austritt hat.

Dem Geschmack der Zeit entsprechend wurde Roger's Lehre für Studierende und Aerzte in Versform gebracht. Anfangs waren es 364 Strophen, die allmählich — noch im 13. Jahrhundert — bis auf 3526 kamen. Ein kurzes Beispiel aus dem salernitanischen Lehrgedicht möge genügen:

Cap. IX. (Roger II, IV). De vulnere gutturis et ysophagi

Si vulnus fiat fiat aut gutturis aut ysophagi.

Aut trachea arteria scindatur vel penetretur

Cuiuscumque modi, vulnus mortale videtur;

Aut si principium vel finem sumat ab illis,

Sive sit a telo vel re quacumque cavendum,

Si cutis aut carnis sit tantum, cura patescit. —

Julius Pagel gab im Jahre 1909 (Berlin) die „Chirurgia Jamati (die Chirurgie des Jamerius [?] [XII. Jahrhundert)“ zum ersten Male heraus.

In der Einführung dieser interessanten Schrift heisst es: „In der geschichtlichen Einleitung zu seinem ‚Guidon‘ erwähnt Guy de Cauliac unter den Vertretern der Salernitanischen Chirurgie neben Roger, Roland und den Viermeistern einen Autor namens Jamerius mit folgenden Worten: *Deinde invenitur Jamerius qui quandam cyrurgiam brutalem edidit, in qua multa fatua nominavit, in multis tamen Rogerium secutus fuit.* Danach hat dieser Jamerius als Verfasser einer „rohen“ Chirurgie zu gelten, die viel fades Zeug enthält, in vielen Punkten jedoch die Lehren von Roger wiedergibt“. In dem Abschnitt (Kap. III) *de incisione vene organice (i. e. jugularis) lancea vel telo* lesen wir: Bei Verwundung der Vena organica mit der Lanze oder ähnlichem ist die Wunde in folgender Weise zu behandeln (*sub vulnere et super ipsum in hunc modum est laqueandum*). Die Arterie wird von allen Seiten komprimiert und abgehoben (*sublevetur*) und unter Vermeidung des darunter verlaufenden fleischigen Nervs genäht. Die Führung der Nadel wird genau beschrieben. Auf die Wunde bringt man folgendes Pulver:

Rp. alborum pilorum leporis unc. 1
 thuris albi
 sanguinis draconis
 masticis
 mumie ana unc. $\frac{1}{2}$ (d. i. Moos vom Totenschädel)
 boli armenici
 cholofonie ana unc. 1
 rose
 fice dr. 2
 flos uve agrestis
 tele aranee ana dr. 3

et post pannō imposito plumaceolo ligetur ter vel bis in ebdomade¹⁾ mutetur quousque sanie procurata vulnus marcidum occurrat. Dann werden die Nähte entfernt und die übliche weitere Wundbehandlung wird eingeleitet.

Steckt ein Pfeil tief im Halse (latente), und kann man ihn mit dem zu diesem Zwecke eingeführten Instrumente nicht finden, so bringt man den Verwundeten in die Stellung, in der er war, als er die Wunde empfing und lässt diese von einem Arzte untersuchen²⁾. Dann wird der Pfeil herausgezogen, wozu, wenn es erforderlich ist, die Wunde erweitert werden darf.

1) Bruno von Longoburgo in Kalabrien, wahrscheinlich ein Schüler Salernos, schreibt in seiner 1252 erschienenen Chirurgie: „Die Wunden sollen täglich zwei Mal im Winter, drei Mal im Sommer verbunden werden, weil putrefactio est maior in astate quam in hyeme. Auch soll man bei der Vereinigung der Wunden darauf achten, dass kein Har, Oel oder Salben zwischen die Wundränder geraten.“

2) Der Medicus ist also hier die höhere Instanz gegenüber dem Chirurgus.

- Aus der Reihe der italienischen Meister, in deren Händen damals die wissenschaftliche Pflege der Chirurgie lag, seien noch einige wenige erwähnt. Theoderich, später Erzbischof von Cervia in Catalonien (1205—1298), lehnte sich an die Salernitaner an, nahm aber eine Reihe von Lehren aus der Schule von Bologna, wo er studierte, auf. Er gibt ein Mittel an, bei Pfeilwunden der Vena jugularis externa, wenn die Eisen spitze im Halswirbel stecken geblieben und das Blut nicht austreten kann, diese derart herauszuziehen, dass das Blut nicht nachstürzt: einen Scharpiebausch aus Werg taucht man in warmen Wein, drückt ihn aus, macht in seine Mitte ein Loch, so dass der Pfeilschaft hindurchgeht¹⁾. Dann drückt man den Bausch fest an den Hals, zieht den Pfeil vorsichtig aus, drückt mit dem Werg noch eine Stunde auf die Wunde, um das Blut zur Verklebung zu bringen. Hierauf legt man noch weitere Bäusche auf und macht einen Verband darüber, der 7 Tage liegen bleibt. Der
- Kranke verhält sich ruhig und vermeidet das Kauen. — Dieses Verfahren wird auch von Joannes Anglicus (um die Wende des 13. und 14. Jahrhunderts) empfohlen. (Praxis medica. Augusta Vindelic. 1595. Lib. III. Tr. 5).

Wilhelm von Saliceto (gest. um 1280), ebenfalls dem geistlichen Stande angehörend, bespricht im Kap. 4 seiner Chirurgie die Schwert- und Pfeilwunden des Nackens. Die Längswunden werden genäht, ebenso die leichteren Querwunden, selbst wenn die (kleinen) Venen getroffen sind. Ist das Mark verletzt, so muss die Naht unterbleiben. Im Uebrigen werden Kauterisationen der Venen, Confortantia und Styptica verwendet. — Wunden des Vorderhalses, der Luft- und Speiseröhre, der grossen Gefässe, der zwei Venen („*quae guidem appellantur*“) sind gefährlich (*timorosus*). In der Kasuistik (Kap. 6) berichtet er u. a. über einen Fall von glücklicher Entfernung eines Pfeiles, der den Vorderhals bis zur linken Schulter durchbohrt hatte und den er heilt. — (Siehe auch unter Brunswick).

Es sei an dieser Stelle das Verdienst Pagel's erwähnt, der die Uebereinstimmung umfangreicher Kapitel bei Wilhelm von Saliceto, Bruno von Longoburgo und Theoderich mit den betr. Stellen bei dem durch Pagel aus dem Arabischen übersetzten Pseudo Mesuë (wohl 13. Jahrhundert oder später) hingewiesen zu haben. Dieser stellt die Forderung auf, der Arzt solle sofort nach der Verwundung des Halses untersuchen, ob die

1) Theoderich ist ein Schüler des berühmten Hugo von Lucca, der die salernitanische Methode der Wundbehandlung mit Breiumschlägen verwarf. Er bevorzugte, auf Galen's Ausspruch gestützt, *Siccum sano propinquius, humidum vero non sano* die Wundheilung durch Verbände, die in Wein getränkt waren. — Vgl. auch über die Wundbehandlung mit Alkohol Hippokrates Littré VI, S. 400: „Die Wunden soll man im ganzen und grossen nicht netzen ausser mit Wein; denn das Trockene ist dem Gesunden eher verwandt und das Feuchte dem Ungesunden“. — Dann Littré VI, S. 128: „Der herbe Weisswein und der rote werden kalt auf die Wunden appliziert“.

Glieder ihre Beweglichkeit und ihr Gefühl ganz oder teilweise eingebüsst haben oder nicht¹⁾. In solchem Falle soll er sich mit seinen Freunden beraten, um nicht später der Ignoranz beschuldigt zu werden. Mesuë erzählt aber von einem glücklich verlaufenen Pfeilschuss in den Nacken: dieser verlor sofort nach dem Schuss das Gefühl und die Bewegungsfähigkeit in *omnibus membris a nucha inferius*. Es trat Erbrechen ein. Trotzdem erfolgte Heilung.

Ein Schüler Guilelmo's von Saliceto war Lanfranchi (gest. um 1300). Er wirkte zunächst in seiner Vaterstadt Mailand, später in Paris.

In seiner *Chirurgia magna* (II. Tractat, Kap. 3) schickt er der Wundchirurgie des Halses eine Anatomie derselben voraus. (*Epiglottis = Kehlkopf, guttur dicitur eminentia epiglotti: et latus gutturis dicitur gula*). Längswunden erreichen die Nerven nicht, sind daher weniger gefährlich als Querwunden. Diese treffen zudem noch die grossen Gefässe, sind daher meist tödlich. Der *Nervus reversivus* verläuft beiderseits unterhalb des Ohrs. Seine Verletzung hat Heiserkeit zur Folge. Pfeilwunden dagegen, selbst wenn sie jene Organe, ja sogar die Trachea durchbohren, können bei geeigneter Behandlung geheilt werden.

Ein Schüler Lanfranc's ist Guy von Chauliac (gest. um 1368), der sich eng an Roger anschliesst. Bei der Besprechung der Wirbelverwundungen führt er aus, dass, wenn das Mark nicht austritt, die Wunde heilbar sei. Doch tritt bei Schädigung der dort entspringenden Nerven unterhalb der Bruchstelle der Wirbel eine solche der Beweglichkeit und des Gefühls ein. Daher haben die Verletzungen der rücklaufenden Nerven (*Nn. reversivi s. recurrentes*) dauernde Heiserkeit im Gefolge. Trifft aber die Verletzung einen gewissen Nerv, der nahe am Ohr vorbeigeht, so verliert der Getroffene seine Zeugungsfähigkeit (*nunquam generabit homo*²⁾). — Die Wunden der Trachea, besonders die grossen, sind selten heilbar, weil sie blutig sind und den Atem durch die Wunde treten lassen. Er empfiehlt aber, auch sie ebenso wie die verwundete Speiseröhre zu nähen.

Eingehend beschäftigt sich mit jener Folgeerscheinung für die Zeugungsfähigkeit Pietro d' Argellata aus Bologna (gest. 1423), der in den hinter den Ohren hinabziehenden Nerven die Verbindung zwischen dem zentralen Sitz der Zeugungsfähigkeit im Gehirn und dem Zeugungsapparat sieht.

Als Bearbeiter des Guy de Chauliac ist zu erwähnen der Chirurg Jean Tagault, Professor der Chirurgie zu Paris und Padua. Aus seinem grossen gelehrten Werke *Institutio chirurgica Joannis Tagaultii, Tiguri*

1) Ueber Lähmungen bei Verletzung des Rückgrats s. Hippokrates 2 Vorhersagen; ferner Celsus V. 26: „Derjenige kann nimmermehr erhalten bleiben, dem das Rückgrat getroffen ist.“

2) Larrey berichtet aus dem Feldzuge nach Aegypten und Syrien über einen Nackenhiess, der bis auf den 6. Nackenwirbel ging. Heilung durch Naht. „Nur fehlt ihm, wie er mir nachher gesagt hat, seit jener Zeit das Zeugungsvermögen.“

1555¹⁾ hat Paré mancherlei geschöpft. Es enthält über die Kriegschirurgie des Halses nur zwei kurze Bemerkungen II. 3.: *Caeterum vulnera tracheae, id est, asperae arteriae effatu digna, et maxime, quae cartilagineam eisdem substantiam occupant, raro etiam ad sanitatem perducuntur. Particula enim haec dura est et exanguis, assiduaque per vulnus fit respiratio, quae sane impedimento est, quominus labra coalescant . . . Jugulares venae (quas et organicas vocant) grandi vulnere percussae, aegre et raro curationi cedunt: tum quod larga sanguinis profusione, hominem vitali spiritu exhauriant: tum quod ligaturam stringendo ac sistendo, sanguini necessariam, propter imminens suffocationis periculum sustinere non possint.* —

In Deutschland hatte das geistliche Verbot an die Aerzte geistlichen Standes die Wirkung, dass die Chirurgie im festen Besitz der Laienhand blieb. Hier aber zeigte sich erst in der zweiten Hälfte des 15. Jahrhunderts ein namhafter Repräsentant, Hieronymus Brunswig oder Brunschwygk aus dem Geschlechte der Soldern. Er war um 1430 geboren, studierte in Bologna, Padua und Paris und vertrat dann eine eigene Schule in seiner Vaterstadt Strassburg. Die Besprechung der Wunden des Halses (III. 12) bietet wenig Neues. Einige Stellen verdienen aber des sprachlichen Interesses wegen Erwähnung: „vnd die wunden der grossen adern oder venerum vnd arteri, die seint schedlich, wan von irem vberfluß des blutz gat bald uß der geist des lebens. Die wunden der speiß vnd lufft rören seint schedlich darumb das sie haben den dienst des lebens, des halben sie schwerlich zu heilen, vnd vest machen seint wan sie seint wegen der lufft vnd der speiß, vnd vmgeben mit zweien andren adern.“ Selbst bei den Wunden der grossen Gefässe aber versucht, Brunschwig die Naht mit nachheriger Applikation von Pulver und Pflaster. In die Wunden der Wirbel soll man warmes Oel giessen. Hierbei wird die „verlierung der bewegniss der glider die da umgeben seint die verserten stat“ erwähnt, dass ferner „durch die verserung der nuche die sinn oder sinnlichkeit in jedem glid verloren wurt aller meist ob die wunde geschehe in die spondillen oder gretten der nieren.“ — In diesem Abschnitt finden wir zum ersten Male einen Fall von Kugelwunde des Halses. „Etwan geschicht auch das, daz geschütz durch den halß gat, den schlüt (Schlund) vnd lufftrör rüret, dannocht der nervus nit versert würt, nach die adern, oder arteri. als dan darfft die wund nit weiter zu heilen wan wie andere wund.“

Noch ein anderes Buch Brunswick's darf nicht übergangen werden, das „Buch der Wund-Artzeny“ (Strassburg 1508). Die in ihm enthaltene Kasuistik ist Wilhelm von Saliceto entlehnt:

Ist aber die verwundung durch die lüfft oder speiss / oder magen rör / an disen stette ist sie gar sorglich umb zweyer adern willen die zu

1) Entbalten in: *Chirurgia de Chirurgia scriptores optimi quique veteres et recentiores, plerique in Germania antehac non editi.* Tiguri 1555. — Diese umfasst auch das berühmte Werk des Barth. Maggi, *de vulnerum, bombardarum et sclopetorum globulis illatorum et de eorum symptomatorum curatione tractatus.*

ieder seitten an den rören seint / die zu dem hertzen und zu d' lungen gant. So die versert werde das ist gar schädlich ünd tötlich / als da spricht Wilhelmus de saliceto / das er eine herren sach der geschossen was in der vorgenannten adern / eine bey der lüfft rören / und uß der adern gieng ein cleines dröppflin blutz / von stund er starb vor seinen augen / und die stat der wunden gar schwarz ward / und rühreilt gar sere als lang bitz er starb. Da verstunt Wilhelmus das das blut der adern her uß gequollen sollt sein / das lieff im zu d' lungen und de hertzen das er verdarp. Da was die meynung des guten Wilhelmus im zu laßen gewesen an beide armen wer im die zeit nit zu kurz gesein. Darumb ist gut das du in semlichen wunden de siechen lassest. Er sach auch einen der genant was fansus / spilen mit eine ritter / in zorn bewegt wart. Ein Degen im der ritter in sein kelen schlug. Die lüfft rör da von verwunt wart. Fiel er nieder / bleib auff ein stund ligen. Wilhelmus in wonung was / er dot were / wan der atem unentpfntlich was. Also half er im wieder das er lebendig beleib. Des gleichen sach er ein lang gefangen ma in der stat Termon der verzweifelt waz im selber die kelen beide liefft und magenrör entzwei / was er essen wolt gieng im die speiß zu dem hals wider heruß / und der atem damit / da band er im die rören wider auffeinander gar wol und vast / und leit im auff diß pulfer.

Nun Dragantum

Sanguis Drakonis. Gumi arabici gleich vil. Die untereinander gepulvert mit disem pulver und defenzinuz und pulsterlin mit der binden als darzu gehört / wart er geheilt in eim monat.

Ob aber die wund in diesem teil geschehen wer von dem geschütz des pfeiles / oder gestochen mit eim deggen / oder des gleichen und das geschoss darin wer / so werd es ußgezogen senfftlich nach den regulen des achsten kapitels des anderen tractatz. Ist aber das geschoss ußgezogen / so nym war ob da sey das blut / so verstel es nacher lere des sechsten capitels der andern tractatz. Ob aber da nit ist das bluten vnd schmerzen da wer. Ist aber kein schmerzen da / so lass dich begnügen mit eine kleinel meisel die wunden offen halt tag und nacht / das du gesehen magst ob sie mangel alles schmerztes. Ist sie da on schmerzen / so heil die wund. Ob aber ea were schmerzen / oder ein anfang der geschwulst / dann ist not die gantzen wunden zu füllen mit warmem roß öly. Und dar in gethon ein meissel / der da nit gross ist / und vor hin genetzt mit warmem roß öly vermischt mit eyertotter / die wund also offen gehalten / bitz zukunfft des eytters / dann werd sie gereynigt und geheilt als ein andere wund mit dem grünen wundpflaster / oder inden plaster oder balsam / als da stat in de antidotario. Etwan geschicht auch das / das Geschütz durch den hals gat / den schlüt und lüfft rör rüret / dannocht der nervus nit versert würt / nach die aderen / oder arteri / als dan darf die wund nit weiter zu heilen wan wie andere wund.

Die Wunden der Haut, Muskeln und grossen Gefässe näht Brunswig. Die Nachbehandlung erfolgt mit Pflastern.

Der mit grosser Geduld begabte Leser, der für die medikamentöse Behandlung der Halswunden Interesse hat, findet einen fast unerschöpflichen Heilschatz in „die groß Chirurgie oder vollkommene Wundtartzenei“ von Walther H. Ryff (Frankfurt 1545).

Wir begegnen nunmehr dem Buch von Felix Wirtz, Wundarzt zu Basel (geb. zwischen 1500 und 1510, gest. 1576), „Practica der Wundartzney.“ Es wird von Billroth als das interessanteste aus jener Zeit bezeichnet. „Wirtz ist ein echt deutsches Originalgenie, das Prototyp eines alten erfahrenen Chirurgus erster Klasse, eine Figur, wie wir sie noch zu Zeiten antreffen, die jedoch immer mehr und mehr verschwinden. Er ist durchaus nicht gelehrt, hält auch alle Gelehrsamkeit für Unsinn, hat aber eine enorme Erfahrung Diese Erfahrung ist in dem Buche aufgezeichnet, zuvor aber eine rücksichtslose Kritik über alles geübt, was er für schädliche Missbräuche hielt.“ Wirtz spricht nur noch von Kugelwunden. Dabei bezeichnet er die Kugeln meist als Stein, wohl anlehnend an die Zeit, in der zuweilen mit steinernen Kugeln geschossen wurde. Für seine Beurteilung der Pathologie der Kugelwunden ist folgender Satz bezeichnend: „Dann was ist ein solche Wunden, die also von der Kugeln zermürset und vom Pulver verbrennt worden anders als ein vergifftte Wunde?!)“ Die blutige Erweiterung der Kugelwunden wird von Wirtz nicht erwähnt. Billroth hebt es als Verdienst von Wirtz hervor, dass dieser die deutsche Chirurgie von dem galenischen und arabischen Ballast befreit hat, um die Beobachtung am Krankenbett wieder an erste Stelle ärztlicher Tätigkeit zu setzen.

Die Halswunden belangend / dieselben soltu eben sowenig mit Meisseln beschweren / oder mit dem Sucherlein ergründen und erfahren / als die Genikwunden / sondern thu ihm also: So dir ein Halswunden vorkommet / aus welcher das Blut mit grosser Gewalt herausdringet / also daß zu besorgen / die große Blutader sey getroffen / oder sonst die Gurgeln und Kählen verletzt / so merke. Ist die Wunde oder Stich tieff und eng / und oben bey oder hinter den Ohren / so magstu sie wol hefften / doch nicht schlechtlich wie gemeinlich geschiehet / sondern creutzweis über ein-

1) Eine nicht ganz uninteressante historische Erinnerung über die Wundbehandlung damaliger Zeit! Gian Francesco Rota aus Bologna schreibt in „de bellicorum tormentorum vulneribus etc. Bonon. 1555 (Kap. 15) in bezug auf die Heilung der vergifteten Schusswunden, dass die Deutschen, quiquam primum vulnus acceperint, id sale replent Quare igitur Germanis ipsis haud minus quam porcis, salem animam esse dici cum possit, nil mirum videri debet, etiam eorum vulneribus salem usui esse. Das Büchlein enthält im übrigen lesenswerte Abhandlungen über die Natur der Schusswunden und deren Behandlung. —

Lesenswert ist ferner: Josephi Quercetani Medici Sclopetarius sive de curandis vulneribus quae Sclopetorum et similium tormentorum ictibus acciderunt, Liber. Eiusdem Antidotarium Spagiricum adversus eosdem ictus. Lugduni 1576. — Bei der Wundbehandlung findet sich wiederholt eine Differenzierung zwischen praxis pauperum (Pro gregariis) und praxis elegans (Pro ditioribus).

ander / und starck zusammen gezogen: Damit weder der Athem noch das Blut heraußkommen könne. Nachmahlen lege ein Opodeldoch über die Wunde / und ein Defensiv von Bonen (welches an seinem Ort beschrieben) auch darauff. Solches thu so lang und oft / biß d' Zorn vergangen ist. Wenn du nun also eine Wunden gantz wol mit dem Hafft zusammen gezogen hast / so ist auch von nöthen / dz du ein Artzney habest / die solche mit ihrer Krafft und Tugend durchdringe / das ist allein das Magnetpflaster / welches im Kochbuch beschrieben ist / das zeucht gewiß allen Unrath auß den Wunden / so viel der Natur möglich ist / darfst auch kein andere Sachen nicht auff die Wunde thun / denn allein das Pflaster gantz gross und dick darauff gelegt.

Lasse dichs auch nicht irren / wo der Eyter in der Wunde hinkomme: Denn die Halswunde eben nicht hefftig Eytter / das Opoldoldoch hat auch solche Krafft / dass es nichts unreines dahinden verbleiben läst.

Ist die Wunde groß und weit / also daß du vermeinst / sie lasse sich nicht erst gehörter Maßen heften / so lasse es gar unterwegen. Denn die Heffte / wie sie in gemeinem Brauch seind / mögen diß Orts nicht starck gnug heben / noch das Blut also behalten / daß nicht mit Gewalt durch dieselbigen herauß dringe. Derowegen so gebrauch dich der Blutstillungen / und handele folgendes / wie mit allen andern gefährlichen Wunden: Und so du etliche Pflaster hierzu brauchest / so streiche dieselbige dick auff / damit die Luft desto weniger dardurch dringen könne: Denn die Kälte des Halß ist ein Kroschel / so gar kein Luft nicht leiden kan. Ist aber der Halß an der Seiten oder davornen verwund / so heffte sie garnicht nicht: Und insonderheit wenn die Speiß Röhren oder die Gurgel verwundt ist / denn wo ein Geschwulst wolte darzu kommen / müßte der Mensch ersticken / oder etwan aus Mangel der Speiß oder Tranck gar verderben.

Were aber die Wunde nicht tieff noch anders groß / so lasse sie aber ungeheftet: Ziehe auch wenig Fleisch darinnen / damit es nicht heßlich aufgeworfene Narben gebe.

Denn im Hals giebt es gern große Narben / da habe insonderheit Acht / dz er nicht zu viel Heffte überkomme / und auch nicht zu viel Fleisches / wo du magst / so heile ihn am Halß mit einer Ruffen / denn wo du das Fleisch lässest in die Höhe wachsen / so wird es so ein große Narbe / wie ein große Nath / darumb verschone und vergiß es nicht / daß du diesem Zufall bey Zeiten werest / und nicht erst über langem hernach dem selbigen zubegegnen dich vergebentlich unterstehest. Du solt auch kein Salb / noch Oel / oder Meissel gantz nicht überall in die Wunden thun: Denn ein Meißel mag sie eben so wenig leiden als der Rückgrad / von Viele der Adern und Flechshalben / so der Halß hat.

Es ist vielleicht von Interesse, auch einen kurzen Blick in die Werkstube der niedern Chirurgen und Barbieri zu werfen. Ich wähle hierzu zwei Schriften aus: Ein new Wund Artzney M. Johans von Parisiis, Wie man alle Wunden, sie sein gestochen, gehawen, gescossen mit Pfeil

oder Lot, gequetscht vnd gestossen etc. mit Salben, Pflastern vnd Wundtrancks durch den gantzen Leib des Menschen, von dem Kopff an bis auff die füß, heilen soll, ein kurtzer ordentlicher Bericht M. Johan. von Parisiis, ietzund am newsten aussgangen. — Franckfurt am Mayn 1549.

Kap. XVII. Wenn einer durch die Gurgel wundt ist / so soll man ja heilen mit dem harten Pflaster / bestrichen mit der wund salben / handeln vnd thun wie hier vor von der Nasen geschrieben steht / wenn man das Pflaster vnd die Handlung hört zu allen Wunden da Adem ausgeht, vnd die sol man gehlingen stopffen vnd heilen / als Nasen / Gurgeln / den Bauch / vnd dergleichen.

Kap. XVIII. So einer wundt ist neben der Gurgeln / inn oder durch den Hals etc. den soll man binden vnd handeln als ander gemein Wunden / und den Tranck trinken warm / und selten ein auffbinden. — —

Aus dem Kapitel von den Wunden des Halses bei M. Petrus von der Style, Balbierer vnd Wundarzt, zu Franckfurt am Mayn, Handbuch der Chirurgiae, darin gantz eigentlich vnd gründtlich gelehret wird, nemlich, was Chirurgia sey . . . nicht allein allen jungen angehenden Chirurgis, sondern auch allen liebhabern der Kunst, beschrieben usw. — Franckfurt am Mayn. 1611.

Wann aber ein große Ader oder Arteria verwundt ist / so soll man sich befeißigen dieselbige zu zustopfen / mit den pulfferen / davon im ersten Capittel dieses Tractats geschrieben steht: Vnnd weil der Aderen vnnd Arterien sehr viel vnnd groß in dem Halß liegen / so fern dann das bluten durch obgemelte mittel sich nicht stillen lassen / so soll man dieselbige mit dem Daumen zu zuhalten nicht saumig sein / zu welchem ende dann einer Tag vnnd Nacht darbey sein muß: Wie wir dan seiner Excellencia / dem alten Printzen von Vrania / welcher in sehr grosser gefahr gestanden / auff die Applicierung der Medicamenten gethan haben / nemlich als er Anno 1582, den 24. Martij / im Castell zu Antorff durch Venam Jugularum in die rechte seiten deß Halses ist geschossen worden / also daß die Kugel an der lincken seiten deß Mundes wiederumb außgefahren ist / doch ohne gefahr deß Todtes / davor Gott zu dancken gewesen.

Dann im Fall seine Excellencia durch den schuß gestorben were (Gleich wie er doch bald hernach / als er Anno 1584 in der Stadt Delfft in Holand gelegen Todt geschossen worden) so hette sich in der Stadt Antorff ein großer auffruhr vn Blutvergießen zugetragen / dann zu der zeit seine Hochheit / deß Königs von Franckreich Bruder / Hertzog Dalanson / in der Stadt / vnd vmb die Stadt her gelegen / mit viel Tausent Kriegs Volck. Nach dem nun dieser Schuß geschehen ist / hat man von stundt an / nit allein seiner Excellencie Medicis vnn Chirurgis darbey geruffen / sondern auch noch andern Meystern auß der Stadt mehr / wie dieselbigen nun zusammen kommen seynd / ist diß das erste vornemen gewesen / das einer nach dem andern / den Daumen oder Finger / auf das Orificium der Adern halten müssen / biß daß ein jeder Chirurgus in sonderheit von den obgemelten Doctoribus examiniert worden / daß die Vena iugularis, wie

obgemelt / mit noch anderen Ramis oder Medicamenta einem jedern Chirurgo in sonderheit vorgehalten / die aller geringste Aftringirende Medicamenten zu der Blutstellung dienstlich hervor zubringen.

Haben derowegen die allergeringsten aftringierende medicamenta nicht allein vorgeschlagen / sondern auch mit Gottes Hülff vnd beystand vor die Hand genommen / aber nichts ohne gewissen vnd Rath der Doctorum: Vnd seynd diß die Astingerenten mittel zu dem schaden gewesen.

Rp. Farinae Triticici, Volatilis ana ij / Boli Armeni β, Sanguinis draconis, Thuris ana β. pilor. leporinotum oder Hasenhaar klein zerschnitten.

Aliud.

Rp. Terrae sigillarae, Boli Armeni an β Thuris, Masticis, Myrrhae, Aloes ana ij Farinae Volatilis 3j. Nim dieses oder der vorigen Pulfers / so viel die noth erfordert / mische es mit dem weissen vom Aey wol geklopft / auch so viel als man bedarff ohn zuthuung einiger Olitet.

Diß sind die Mitteln gewesen / damit wir seiner Excellentiae das Blut gestillt haben / vnd sind appliciert worden auff diese weiß / wir haben seiner Excellentiae einen Meyssel oder wigge von reinen Fasen gemacht / in der lenge vnd dicke / eines kleinen Fingers eines Kindes von 4 Jahren / vnd den Meyssel / in dem weissen vom Aey / darin obgemelte Pulfer vermischt / also genetzt vnd gewickelt / biß das der Meyssel so groß vnd steiff worden / wie ein kleiner Zapff auff das er also am besten ingehen / vnd die inwendigsten theile des schadens desto besser Astringieren möchte / vnd wird seiner Excellentie in solchem Fall das reden verboten / nicht allein durch die Medicos, sondern auch durch die Chirurgos, damit die verwundeten Adern nicht viel bewegt würden. Dann an statt des Redens gaben wir ihm ein Feder vnd Dinten sampt Papier / vnd also durchs schreiben zu berichten / ob der Meyssel / zu dick / zu hart oder zu lang were / damit wir uns nach demselben zu richten hetten.

Demnach ist vnder vns ein Meister / mit namen Thomas Kolman / ein alter Practicant verordnet, vnd den Meyssel in das Vulnus oder Blutende Wund zu stecken / wie auch solches wol zugegangen ist / also das derselbige Meyssel / biß an den dritten Tag / in der Wund blieben ist / im zweyten verbinden ist es widerumb wol abgegangen. Aber den 31. Martij auff den Abend / ist der Alte Graff von Schwartzburck / beij seiner Excellentie zu Gast blieben / vnd vnder allen seinen Reden / hat der obgemelte Graff einem der Jungen Fräwlein / so ein Tochter seiner Excellentie ein Frag auffgeben / also das seine Excellentie den bescheyd vnd Antwort / die das Junge Fräwlein dem Grafen von Schwartzburck geben / nicht allein gehöret / sondern auch darauff sehr gelacht hat / dardurch dann die Adern / sampt der Wunden widerump auffgesprungen vnd das Blut darauß geflossen / wie vor / Darauff seyn etliche Meister / mit allem fleiß / den 1. April oder des andern Tags / des Morgens gar früh das Castell gefordert worden / vnd ist durch Gottes gnad dieses mahls mit seiner Excellentie

wol abgegangen / vnd in kurtzer zeit von diesem gefährlichen schaden geheylet worden.

Vnd wann diese Wunden des Halses in die Gurgel oder Kehlen geschehn / so sol man dieselbige mit einer Hefftnodel zusammen hefften / vnd darauff solche Salben oder Balsam legen / die eine gute Krafft zu heylen haben / gleichwie das nachfolgende Vnguentum.

Rp. Mellis Rosarum ʒ iiij. farinae hordei ʒ ʒ gewaschen Terpentin ʒ iiij Resinae ʒ iiij Weyrauch vnd Mastix an ʒ j Myrrhae, sarcolle an ʒ ʒ Cere Albe ʒ ij Olei Masticis, hypericonis an ʒ iiij. menge es zusammen zu einer Salben.

Wann man aber in diesen Wunden vor dem Spasmo oder krampff sich beförchtet / so sol man dem Patienten seyn Haupt / das Ruckbein, vnd den gantzen Rücken mit Terpentin vnd Ameysen Oel (gleich wie im Cap. der stich der Nerven gehehrt worden) warm bestreichen. — —

Die Anschauung, dass die Schusswunden durch die Hitze der Kugel verbrannt und durch das eingedrungene Pulver vergiftet seien, fand damals viele Anhänger, unter ihnen neben Wirtz auch Brunswigk, Vigo und Ferri, bis Paré und Maggi sie durch das Experiment erschütterten und aus ihnen für die Behandlung die Folgerungen zogen, die Wirtz schon rein empirisch zur Grundlage seiner Behandlungsmethoden gemacht hatte. Die Ablehnung der bisherigen Missbräuche des Sondierens und Tamponierens der Wunden, des Zunähens, der Kataplasmen, Pflaster, Balsame und Oele durch Wirtz erinnert an ein Wort des Paracelsus: „Denn der Arzt der da 'heylet, ist die Natur, jede Wunde heylet von selbst, so sie nur sauber und rein gehalten wird.“

Dass in damaliger Zeit neben der ernst strebenden Medizin recht viel abergläubiger Unfug einherging, ist nicht wunderbar. In dieses Gebiet kann hier die Literatur nicht verfolgt werden. Nur, ein Beispiel aus Raymund Minderer's „Gemeine Handstücklein zur Kriegs Artzeney gehörig.“ (Augspurg 1620): „Nun musst du auch wissen Spreussen / Dorn / Kuglen / Schröth vnd andere Vnrath auß der Wunden zuziehen / da du mit Instrumenten villeicht nicht beykommen magst. Röste derowegen oder dörre lebendige Krebs in einem newen Hafen / biß daß sie sich zu Puluer stossen lassen / du sollest sie nicht gar zu Aschen brennen. Diß Puluer vermische mit Hasenschmaltz, vn lege es vber / dann gleich wie der Krebs seinen Gang hindersich bißweilen hat, se kreucht auch der Pfeyl zurück auß der Wunden.“ — — „Der Dreck von einem Ganser oder masculo inter anseres vbergelegt / zeucht auch Eysen hervor.“ — —

Wir verlassen nunmehr für einige Zeit die Reihe der deutschen Chirurgen, um uns zu dem Auslande zu wenden, wo ja die wissenschaftliche Chirurgie längst geübt wurde, als in Deutschland im besten Falle noch die roheste Empirie herrschte.

Dalla Croce aus Venedig (Mitte des 16. Jahrhunderts) rät in seiner Chirurgiae libri septem (Venet. 1573. IV. 6.) die vollständige Stillstellung der Luftröhre bei deren Verletzung. Der Kranke muss hoch gelagert

werden, darf nicht reden und husten, noch sich bewegen. Die Wunde muss schnell zur Vernarbung gebracht werden. Er empfiehlt die direkte Naht der Trachea und des Oesophagus und zwar führt er die Nadel durch den Zwischenraum der Knorpelringe¹⁾. Durch Verschlucken muss der Kranke kleine Mengen von frischer Milch und Rosenhonig in die Luftröhre bringen, um jene zu beschleunigen. Im übrigen weicht er von der alten Prognose nicht ab, dass vollständige Durchtrennung der Luftröhre und der grossen Gefässe tödlich sind. Er erwähnt die Lähmungen bei Verletzung des Halsmarks et tandem sic (völlige Durchtrennung) affecti moriuntur. puncta vero, aut perforata interdum sanari potest: nonnunquam etiam relaxantur partes lateris vulnerati. In der Therapie spielt wiederum die Ruhe die Hauptrolle. Der Schmerz muss gestillt werden. Blutstillung tritt in ihr Recht, wozu ja nicht zuletzt das Mittel des Aderlasses gehört.

Eine wichtige Frage behandelt Gabriele Faloppio (1523—1562), der Professor zu Ferrara, Pisa und Padua war, im II. Bd, 2. Tr., 25. Kap., ob die Meinung derer Berrectigung habe, die da raten, nach Verwundungen der Luftröhre bei Ausführung der Naht ein Luftloch zu lassen. Er ist für vollständigen Verschluss. Auch erwähnt er, dass er durch die Naht bei querer Durchschneidung der Muskeln völlige Heilung erzielt habe . . . agglutinatos. et suum munus, ut antea, obiisse.“

Hieronymus Fabricius aus Aquapendente (1537—1619), Professor zu Padua²⁾, will, dass schon bei der Lagerung des Kranken mit durchtrennter Luftröhre auf die Aneinanderlagerung der Wundränder geachtet werde. Dann soll man sie nähen oder durch Klammern (fibula) vereinigen. Bei einer darauf folgenden Erstickungsgefahr muss die Wunde wieder geöffnet und eine silberne Kanüle eingelegt werden, die so lange liegen bleibt, bis die Erstickungsgefahr überwunden ist. Die Ernährung bei allen Halswunden darf nur durch sehr nahrhafte flüssige Kost erfolgen z. B. Schlürfeier in Hühnerbrühe. Wenn der Verwundete garnicht schlucken kann, so muss man ihn mit Nährklystieren, die schon Oribasius und Aetius empfohlen haben, bei Kräften halten.

Jan van Heurne aus Utrecht (geb. 1543), ein Schüler des Fabricius von Aquapendente, berichtet von der Stillung einer bedeutenden Blutung aus einer Wunde, quod scolpeto jugularibus illatum fuerat bei einem Prinzen von Oranien, mit Hilfe von colcothar (Ferrum sulfuricum).

Cesare Magati, geb. 1579 zu Scandiano bei Reggio, erwähnt in seinem Werke *De rara medicatione vulnerum etc.* Venet. 1616; II. Buch, dass die Durchschneidung nur eines N. recurrens Rauheit der Stimme zur Folge hat, diejenige beider recurrentes dagegen völlige Aphonie.

Der bedeutendste Vertreter der französischen Chirurgie des 16. Jahrhunderts ist Ambroise Paré (1517—1590). (*Oeuvres complètes.* Paris

1) Habicot und Glandorp empfehlen dieselbe Methode.

2) Spricht sich gegen die Auffassung aus, dass Schusswunden verbrannt und vergiftet seien.

1840; Kap. 40 du Col et de la Gorge). Die Wunden des Oesophagus und der Trachea sind schwer heilbar, weil sie stets in Bewegung sind und weil zudem die Trachea knorplig und blutleer ist. — Wunden des Oesophagus erkennt man an dem Blutaussfluss durch den Mund, ferner daran, dass Speisen und Getränke durch die Wunde austreten. Wenn er ganz durchtrennt ist, kann der Verwundete garnicht mehr schlucken, weil beide Teile sich nach entgegengesetzter Richtung hin ziehen. Ist die Luftröhre durchtrennt, so tritt Luft durch die Wunde, Blut tritt aus, der Kranke hustet fortwährend. Die Blutungen der Jugularvenen und Karotiden sind tödlich, weil man sie weder fassen noch durch Binden komprimieren kann. — Es seien noch zwei Krankengeschichten erwähnt:

1. Fall: Degenstich in die Trachea und eine Jugularvene. Naht. Adstringierendes Pflaster. Ausgedehntes Emphysem des Gesichts und Halses. Der Verwundete bekommt durch den Priester die letzte Oelung. — Am nächsten Tage Konsultation mit dem Meister-Chirurgen des Orts und dem Medikus. Patient ist pulslos. Aderlass kommt daher nicht mehr in Frage. Der Chirurg greift zum letzten Mittel: tiefe Einschnitte, durch welche sich Blut und Luft entleert. Der Kranke erholt sich, bekommt die Sprache wieder und gesundet vollständig.

2. Fall: Degenstoss dicht bei der Trachea. Verletzung eines Astes der Art. und Vena jugularis. Starke Blutung. Ein Sprachnerv ist verletzt, ebenso sind es die Nerven einer Seite, die vom Halsmark zu den Armen ziehen. Der Arm bleibt schwach und paralytisch. Der Hals dreht sich ein wenig nach einer Seite und wird unbeweglich. Paré stellt schlechte Prognose. Der Kranke bleibt am Leben, behält aber Arm- und Sprachlähmung.

Diese Fälle finden sich auch in Paré's *Traité des playes d'hacquetures* de 1545, sowie *Traité des playes de la teste* en 1561. Paré beginnt da mit den Worten: *Encores pour exemple des cures merveilleuses que Nature fait.*

Aus dem Jahre 1574 berichtet Paré über einen Fall von teilweiser Durchtrennung der Trachea und einer der Vv. jugulares durch einen Degenstich. Blutung. Pfeifen durch die Trachea. Nähen der Wunde. Darauf entstand durch die aus der Trachea austretende Luft Emphysem des Halses und auch des ganzen übrigen Körpers. Der Verwundete sah aus „comme on mouton qu'on a soufflé pour s'escorcher.“ Der Patient konnte nicht sprechen. Augen und Nase waren nicht zu sehen. Mehrere Skarifikationen brachten Heilung. —

In den *Observationum et curationum medicinalium, sive medicinae theoreticae et practicae libri XXVIII* des holländischen Chirurgen Peter von Foreest (1522—1597) begegnen wir wieder einmal einer Kugelverletzung des Halses: einem jungen Manne dringt beim Exerzieren eine Gewehrkuugel in der Höhe des 7. Halswirbels in den Nacken. Sie dringt unter dem Kinn heraus. Getränke und weiche Speisen kommen vorn aus der Wunde hervor. Lähmung des linken Armes und linken Beines. Vom

7. Tage an Konvulsionen im Arm und in den Fingern. Patient wird hergestellt.

Man sucht vergebens in dieser Zeit des Wiederaufblühens der medizinischen Wissenschaft, in der natürlich die Chirurgie der durch Feuerwaffen entstandenen Wunden einen immer grösseren Boden gewinnt, nach neuen Gesichtspunkten für die Kriegschirurgie des Halses. Im besten Falle sind es immer wieder überaus fleissige Zusammenstellungen der Lehren vergangener Zeit, deren Wiedergabe viel mehr geeignet ist für eine Darstellung der historischen Entwicklung der allgemeinen Kriegschirurgie als für eine solche eines einzelnen Sonderteiles.

Antoine Chaumette rät in seinem *Enchiridion chirurgicum* (Paris 1560) bei Halswunden die Naht und die Kompression mit dem Finger. Die Angehörigen sollen diese abwechselnd drei Tage hintereinander ausführen.

Der Pariser Chirurg Nicolas Habicot (geb. um 1550) berichtet in seiner *Question chirurgicale* (Paris 1620) über drei Fälle von Halswunden.

1. Fall betrifft eine 25jährige Magd. Kugelschuss durch die linke Seite des Schildknorpels und den daran stossenden Teil der Trachea. Schwellung im Halse. Erstickungsgefahr. Bleierne Kanüle wird in die Trachea geführt. Sie bleibt bis zum Aufhören der Eiterung 3 Wochen lang liegen. Patientin bleibt zwei Jahre lang aphonisch. Sie heiratet, bekommt ein Kind und bald darauf wieder ihre Stimme.

2. Fall, Offizier. Durchtrennung der linken Vena jugularis und der Trachea und zwar vollständig nahe der Cartilago cricoidea bis auf ihre Hinterwand und einen Schnitt einen Zoll tiefer. Unterbindung. Naht. Bleierne Tracheal-Kanüle. Nach 6 Wochen Heilung.

3. Fall. Junger Mann, 22 Degen- und Messerwunden, darunter eine durch die Trachea. Erstickungsgefahr. Tracheal-Kanüle. Heilung in drei Monaten.

Der Kuriosität wegen verdient ein Fall aus der Beobachtung des Cornelis Stalpart van der Wiel im Haag (1620—1687?) erwähnt zu werden. Er berichtet in seinen *Observationes* (Lugd. Batav. 1687. XXIV, p. 100): Schiesspulver aus einer sog. Muskete in gulam explosus.

Der Geflügelhändler Joh. Goblyn im Haag wollte am 6. Mai 1649, als die Bürger gerade der Marktzeit wegen unter den Waffen standen, das Pulver einer Muskete durch Anzünden zum Explodieren bringen. Er hatte sie gerade von einem andern Bürger erhalten, und da er daran zweifelte, dass sie geladen sei, stemmt er sie gegen die Erde und bläst mit dem Munde in das Rohr. Durch Zufall stösst ein Dabeistehender den brennenden Zunderhalter mit dem Fusse an, so dass das Pulver zur Explosion kam und in den Mund eindrang. — Stalpart beschreibt die Schwere der Verletzung. Der Verwundete konnte 8 bis 9 Wochen nichts zu sich nehmen, schien dann aber zu genesen. Es trat plötzlich Verschlimmerung ein, so dass er für sterbend gehalten wurde. Nachdem dieser Zustand 6 bis 8 Wochen gedauert, stiessen sich Knochenteile am Gaumen ab. Patient wurde gesund. —

Kehren wir nunmehr zu einer kleinen Auswahl deutscher Chirurgen zurück, die selbst in dem engeren Gebiete der Kriegschirurgie des Halses

kennen zu lernen sich sehr wohl selbst unter Inanspruchnahme grösserer Geduld lohnt.

Verhältnismässig selten bleiben in der Literatur die Halsschüsse durch Feurgewehre. Ein Fall betrifft den Kammerdiener Wallensteins. Er findet sich in der *Chirurgiae Tripartita Flora* des Georgius Gelman. / Des Fürstenthumbs Bamberg bestellter und gewesener Augen / Schnitt / Leib und Wund-Artzt. (Franckfurth und Jehna 1680.) Er wurde von den Bauern „geschossen über den rechten Aug dasselbe ganz weich und unter der Nasen und ins Kienbein / also daß das Kien ganz zerschmettert / ward also grosser Fleiß gethan die Kugel zu finden / aber vergebens / letztlich setzt sich die Kugel an die Lufft- und Speißröhr und verursacht eine solche Inflammation und Geschwulst / daß der Patient bey nahe erstickt wäre / und hat nichts von Speiss hinunter bringen können / sondern nur Getränk und dasselbe durch einen Strohhalm an sich ziehen müssen / ist ihm allezeit zugespritzt worden mit der Pulverlaschung. Umb den Haß aber von wegen der grossen Geschwulst ein Cataplasma von Cammomill. Rad. Alt. Venior. Melilot. und dergleichen gelegt / biß sich die Geschwulst gesetzt / so hat man spüren können den Ort da die Kugel gelegen / hab also ohne Verzug hinein geschnitten / und die Kugel mit einer Kernzang herausgezogen / hernachmahls als etliche Tag erschienen / ist ein Arteria aufgesprungen / so ungestüm geblutet / biß der Patient in Ohnmacht gefallen / wiewohl mir allezeit ein Bott geschickt worden / aber eh ich hab können zu ihm kommen, ist das Blut aus Schwachheit des Menschen und der Natur schon gestanden / und solches hat etliche Tage nach einander gewehret / wiewohl viel versucht dasselbe zu stillen aber vergeblich / weil man nicht recht wuste / was die Ursach wäre / biß ich endlich das Theophrastische Stichpflaster) welches er so sehr rühmte / daß es Eisen und Pfeil und allen Unrath aus der Wunden ziehe / aufgelegt / welches dann dieselbe Nacht ein Stück vom Hut oder Filtz welcher mit der Kugel hindurch geführt eines Daumens groß heraus gezogen / welcher dann vermutlich auf der Arteri gelegen / und dieselbe bewegt zum Bluten durch das stetige Fegen / wegen der Schärfe des Haarr / als nun solcher heraus kommen / habe ich einen dicken Meisel mit den Ung. Aegypt. bestrichen / hinein gesteckt / also ists gestanden und seynd etliche Beyn heraus gangen / hernach glücklich curiret worden / allein daß ihm das Aug noch allzeit etwas genäßt / aber mit dem Augwasser vertrieben / und zur beständigen Gesundheit gebracht.

Zu den bedeutenden unter ihnen ist der Brandenburgische Feldwundarzt Mathias Gottfried Purmann (1648—1721) aus Lützen in Schlesien zu zählen. Er lebte zuletzt in Breslau. Im Felde herrscht nunmehr die Feuerwaffe. Das Titelbild der Bücher „Der rechte und wahrhaftige Feldscher / Oder: Die rechte und wahrhaftige Feldschers-Kunst usw.“ (Frankfurt und Leipzig 1690) stellt die Belagerung einer eng von Geschützen eingeschlossenen Stadt dar. Neue Gedanken sind in den Kapiteln „Von den Wunden der Lufft- und Speißröhre / wie auch der daselbst hinauf

steigenden Puls-Adern“, dann auch in dem „Von den Wunden des Halses“ nicht zu finden. „ . . . beschütze die nechstliegenden Theile vor Entzündung / als wodurch nur die Lufftröhre mehr zusammen gezogen / und die Erstickung würde befördert werden / das das Hefften kan hier gebraucht werden / entweder mit Nadeln oder Pflastern / doch des letzteren mehr als des ersten / dabey aber zu erinnern / daß es so geschehe / daß der Eyter auch Luft habe heraus zu kommen / denn sonst würde er zurücke lauffen / unn viel große Zufälle verursachen . . .“ Bei Verwundung der Speiseröhre ist es das Wichtigste, diese sauber zu halten. Für offenen Leib ist zu sorgen. Blutungen sind sofort zu stillen. Der erste Verband soll drei Tage liegen bleiben.

Einen besseren Einblick in die kriegschirurgische Tätigkeit Purmann's geben uns seine „Fünff und zwanzig Sonder- und Wunderbare Schuß-Wunden Curen / Vor denen Belägerungen Wolgast / Anklam / Demmin / Stettin / Greiffswald / Stralsund und Einnehmung der Insul Rügen in Pommern geschehen u. s. w.“ (Breslau 1687). Trotz ihrer ausserordentlichen Länge mögen zwei von den Observationes hier wiedergegeben werden. Eine Kürzung würde die Treue des Bildes schädigen.

Martin Rauchspitz / ein Pickenier-Gefreyter / von der vorig-gemelten Herrn von Arnimbs Compagni / unter dem damahligen Bombsdorffischen Regiment zu Fuß; ward im Monat Augusto 1677 vor Stettin / auch bey dem Aufßall des Blockhauses durch den Hals mit einem Rohr durch und durch geschossen / doch ohne Verletzung des Zäpfleins und Schlundes / nur daß vom untersten Kinbacken am Gelencke ein Stück mit weg genommen worden.

Dieser Patient war einer sehr magern und Phlegmatischen Complexion, des Herrn Obrist Wachtmeisters von Götzen Feldscherer hatte ihn anfangs mehrere Tage nachlässig verbunden / dahero der Hals geschwollen / voller Inflammation und großer Schmerzen.

Meine Cur fing in folgender Gestalt an: So bald ich der äusserliche Wunden mit Einsteckung der Meissel / so vorher mit dem Balsam bestrichen worden / und Auflegung meines Ordinari-Pflasters auch rothen Defensiv Pflasters ihr Recht gethan; habe ich durch eine dienliche Mundschraube / dem Patienten das Maul öffnen / und ihme etliche mal das Mund- und Gurgel-Wasser / dessen ich in der 2. Observation gedacht / laulich einspritzen lassen / welches ich alle 3. Stunden wiederholet und mit diesem Wasser habe ich 2 Tage und Nacht fleißig continuiret. Den dritten Tag hernach habe Nachfolgendes gebraucht

R. Fol. Plantagin.

Vinc. per vinc. iedes eine und eine halbe Hand voll.

Flor. Brunell.

Balaust.

Violarum iedes 1 Handvoll.

Cort. Granat. 1 Loth

Rad. Aristoloch. Long. drey Quentlein.

Diese Stücke / wenn sie klein geschnitten und gestossen / koche in genugsamen Brunnen-Wasser / dann seige es durch / und thue noch darein:

Syr. moror.

Rubi dei iedes 2 Loth

Mel Rosarum 3 Loth.

Worauf sich die innerlich Geschwulst geleet / der Schmetzen verlohren / und er hernach auch besser durch Wiederaufthuung des Mundes essen können. Eusserlich habe ich um den Hals nachfolgendes Cataplasma täglich 3 mal / so warm es zu erleiden / geleet / wornach es sich merklich / mit der Geschwulst und Inflammation geändert.

R. Pul. Fol. Malvae

Altheae iedes 5 Loth.

Flor. Camon 6 Loth.

Melilot

Sambuci iedes 3 Loth.

Ferr. Sigillat 8 Loth.

Farin. Fabarum 4 Loth.

Diese Pulver mache mit einem dünnen Schleime von Altthee-Wurtzel / Lein- und Griechisch Heu-Samen an / daß es zu einem Brey-Pflaster / oder Cataplasmate werde: Wie ich hiermit 4 Tage continuirt / habe ich alles in gewünschtem Stand gebracht. Das Genicke und Region der Kinbacken-Gelencke / habe ich mit nachgesetztem Spiruto oder Mixtur täglich drey mal bestreichen lassen / damit ich vor größeren Schmetzen und dem Krampffe desto sicherer wäre: Welches letztere ein solcher Zufall ist / der den Tod bald nach sich ziehet / wo nicht die allerbesten und kräftigsten Hülffs-Mittel bey der Hand seyn.

R. Spirit. Lumbricorum Comp. 4 Loth.

Juniperi

Flor. Sambuci iedes 2 Loth.

Aq. Anhaltin 1 Loth.

Essent. opii 1 Quentl.

Und auf diese Weise habe ich die Cur / ob schon der Anfang sehr gefährlich war / glücklich und wohl vollendet.

Zu erinnern ist bey dieser Observation, daß man dergleichen Schußwunden / ob schon inwendig nichts verletzt worden / dennoch nicht gering achten / und so nachlässig tractiren soll / wie hier geschehen / weil viel Gefäße von Blut- Puls- und Spann-Adern / auch Musculi im Halse vorhanden / die / wo sie nicht bald anfänglich genau in acht genommen werden / böse und sehr schmerzhaftte Zufälle nach sich ziehen können.

Die Warmbänder und Cataplasmata seynd, wie ich vorher gedacht / zu Nachlassung der Haut / welche von Geschwulst und Inflammation nicht allein sehr extendiret / sondern auch gleich als starrend ist / eine ebenedeyete Artzney / wonach sich die Schmetzen bald verlieren / und die Natur Luft bekommt / daß der Eiter zu der Wunden seynen Ausfluß nehmen kan.

Was die fleißigen Einspritzungen mit dienlichen Mund-Wassern vor Nutzen in solchen Zuständen verschaffen / kan ein verständiger Chirurgus leicht erachten. Denn wir können die inwendigen Verletzungen / da sich bald Verschleimung / Hitze / Geschwulst und Schmertzen mit dabey finden / besser als auf solche Art gehoben werden?

Der Krampf / dessen ich kurtz vorher gedacht / und der sich bald bey solchen Wunden mitfindet / wenn sie nicht recht in acht genommen werden / kan nicht besser / als durch dergleichen penetrable Spiritus zurückgehalten werden: Weil bekant / daß dieser höchstschädliche Zufall nichts anders / als ein geschwindes und gewaltsames Spannen und Anziehen der Musculn und Nerven ist / wider ihre Natur Ordnung und Gewohnheit / und auch wider ihre freywillige Bewegung und Verrichtung: welches alles unvermuthet / und wider das Wissen des Patienten geschieht / mit der heftigsten Erschütterung der nahliegenden Theile / und mit dem empfindlichsten Schmertzen selbiger Glieder / das endlich nach und nach mehr zunimmt / und wol gar den Tod verursacht. Darum ist nötig / dass man nicht warte / bis dieser schädliche Gast kommet / sondern ihm auf geringste Anzeigung und Muthmaßung / mit Bestreichung gemeldeter Spiritus vorbeue.

Martin Reymann / ein Musqvetirer-Gefreyter bey Herr Hans-Christoff von Schenckendorffs Compagnie / unter dem damahligen Bombsdorffischen Regiment zu Fuß / ward Anno 1677 zu Ende des Monats Julii vor Stettin in der Contrascarpe, mit einem gezogenen Rohre vornen zur linken Seiten des Halses / indem es sich gebückt / hinein geschossen / daß die Kugel zwischen den Schultern-Blättern weg / und am Rückgrate bey den kurtzen Rippen erst wieder herausgegangen: Also / daß die Kugel in einer Länge / von mehr als anderthalb Viertel Ellen / sonst nichts / als oben am Halse den Musculum Mastoideum, dann den zwischen den Schulter-Blättern liegenden Musculum Rhamboiden, und etliche von den größten Rippen / doch so / daß sie noch gantz geblieben / mit verletzt.

Anfangs hatte der Patient keine sonderliche Beschwerde / nur daß hernach / ob ich schon den Rückgrat und Hals / von Anfang der Verwundung her fleißig mit einem Nerven-Oel schmieren lassen / sich ein großes Spannen und Zucken am Halse / Genick und Rückgrat vermercken ließ: Welchen sehr bösen Zufalle ich alsofort / nachdem die Gegend vorher wohl mit warmen Tüchern gerieben worden / nechst fleißiger Bestreichung folgender Mixtur oder Spiritus glücklich begegnete.

R. Spirt. Rosmarini 6 Loth,

Lumbricor

Juniperi

Flor. Sambuci

Lavendulae iedes 4 Loth

Aqv. Anhaltin 2 Loth

Ess. Opii

Castorei. jedes 1 Quentlein.

M. f. s. ad usum.

Worauff es sich etwas gelindert / denn ich ließ die Oerter des Tages dreymahl wärmlich damit bestreichen. Als aber nach 8 Tagen sich weiter was mercken ließ / habe ich neben dieser Mixtur auch folgendes Räucher-Pulver und Balsam gebrauchet / worauff es sich vollends verlohren. Das Räucher-Pulver bereitet also:

R.
 Bacc. Juniperi. 2 Loth.
 Succin. alb.
 Oliban.
 Tacamahac iedes 1 Loth.
 Cort. Thimian.
 Abs. Dulcis. iedes 3 Quentlein.
 Gumm. Benzoin.
 Stor. Calam. iedes 2 Quentlein.
 Staechad. Arab. eine Hand voll.
 Flor. Lavendul
 Rosarum
 Balaustr.
 Calendul.
 Cyan. ana pug. I.
 M. f. s. a.

Dieses köstliche Fluß-Pulver streuet auf Kohlen / und beräuchert eine Serviet oder Tuch wohl durch und durch damit / welches hernach / wenn der Spiritus sich wohl eingezogen / auf selbige Seite gelegt wird. Der Balsam aber hat diese Beschreibung: R. Der Schwertel-Wurtzeln / so gelbe Blumen haben / und der Wurtzeln vom Fahrenkraut-Männlein / im Anfang des August Monats gesammelet / iedweder 4 Loth / zerschneid solche aufs allerkleinste / und laß sie eine Stunde in 8 Loth Dachs- und eben so viel Menschen-Schmaltz über gelindem Feuer kochen / biß solche Fettigkeiten die Kräfte der Wurtzeln wohl an sich gezogen / dann seyge und presse es wohl durch / und wenn es etwas erkaltet / so thue darzu:

Balsam. vulner. Hantkii. 6 Loth.
 Ol. Juniperi.
 Terebint. iedes 2 Loth.
 Sapon. 3 Loth.
 M. f. s. ad. u.

So ist der Balsam zu diesem und vielen andern Zuständen sehr wohl bereitet. Weil aber derselbe ohne das Hantkii Wund-Balsam nicht gemacht werden kan / und die Beschreibung in wenig Leuten Händen / habe ich / dem geneigten Leser zu gefallen / denselben aufrichtig anhero setzen und beschreiben wollen / weil er dessen wohl werth; denn es ist ein Wund-Balsam von großen Kräften und Tugenden:

R. Terebint. Cyprian. 1 Pfund

Cerae. 1 halb Pfund

Ol. Lil. albor. 2 Pfund

Hipericoen.

Juniperi. iedes 4 Loth.

Spicae.

Petrae.

Mastich. iedes 1 Loth.

Gumm. Galban 1 Loth.

Ammon.

Elemj.

Sandar iedes 2 Loth.

Spirit. Vini. 6 Loth.

Empl. Oppodeltoch 5 Loth.

M. f. Balsam s. A. f.

Ich habe einen Zusatz von Oppodeltoch-Pflaster / und an statt des schlechten Baum-Oels das Lilien-Oel genommen / weil das erstere eine bessere Consistenz und Farbe dem Balsam giebet / und das andere desselben hitzige qualitaeten etwas mehr als schlecht Baumöl temperiret.

Die Wunden an sich selbst habe ich gleich den andern Schuß-Wunden fleißig verbunden / daß ich nicht wiederholen wil / weil ich es öfters schon gesaget / nur daß ich einen etwas langen Holl-Meißel unten in die Wunden hinein gesteckt / damit selbige nicht allein in der Tieffen besser Luft bekäme / sondern sich auch geschwinder reinigen könnte / weil die etwas beschädigten Rippen keine Fäulung vertragen können / wo man nicht wolte / daß sie schwartz werden solten / und hernach Oeffnungen und Verlängerung der Cur verursachten.

Wiewohl schon alles gesaget worden / was bey dieser Anmerkung zu erinnern / so wiederhohle ich doch zu einer nöthigen Warnung / daß man in dergleichen Halß-Rückgradts-Wunden alsofort der Entzündung und dem Krampff vorbeue / als welche nicht gerne lange aussen bleiben / und hernach wohl gar / wenn sie überhand nehmen / den Tod verursachen können. Uebrigens recommandiere ich nochmahls den Hantkischen Wund-Balsam / von welchem ich weiß / daß er in vielen äußerlichen Zuständen / da etwas hitzige Balsame gebrauchet werden dörffen / seines gleichen nicht viel in der Chirurgi hat.

Grosse Beachtung verdienen Johonn von Muralt, des Züricher Stadtarztes (1655—1733) „Chirurgische Schriften (Basel 1691):

Halswunden sind sehr gefährlich / nicht allein wegen des Orts / sondern auch daß gar leicht allerley symptomata mit zuschlagen / als da ist der Krampff / Gicht / Schlag / Wundsucht / Gliedwasser/ sonderlich wann die Wunden hinten im Genick ist / und dergleichen. Wilt du deswegen recht damit umbgehen / musst du dich im Verbinden wohl versehen / damit du mit dem Hefften nicht übel ärger machest: es ist sonderlich ein großer Irrthumb bey dem meisten theil / daß er so geschwind

zu dem Heften eilet / welches doch gar nichts währt ist / es ware dann / daß es die Noth erfordert / dann es heilet eine Wunden viel besser ungeheftet / als dann die Wunden damit mehr erzörnest: du solt dich auch alles meißeßns enthalten / dann es eine rechte Hencker- und Bubenmarter ist / aber dieses werden viel Unwissende nicht glauben wollen / und ist diese Gewohnheit bey ihnen ein sonderlich Meisterstück worden / trage auch / läuder / Sorge / sie werden diese meine treuhertzige Warnung oft außlachen / sonderlich auff den Weinbäncken / wann sie den Schnabel zimlich begossen / und ihnen die Weißheit die Zähne auß dem Munde stoßen wil / aber diese überkluge Leute sollen gewiß glauben / daß ich eine jegliche Wunden ohn alles meißeßn in kurtzer Zeit ohn einigen Zufall heilen wil: auch solt du gewahrnet seyn / daß du mit keinerley Instrument in die Wunden fährest / daß du sie durchsuchen woltest / dann es irret dich nichts / die Wunden sey so tieff als sie immer wolle / wann du nur recht damit umgehest / wirst du selber bekennen müssen / daß du seyest auff den rechten Weg gewiesen worden / derowegen sihe zu / daß du vor allen Dingen das Blut stillest / doch habe darbey achtung / ob dem Blut die Hitz oder der Zorn vorgangen / alßdann erst ist zu stellen / und eher nicht / alßdann wirst du die Zeit zu stellen recht treffen und procedire wie folget: Nimm ein Loth geläuterten Salpeter / ich meyne den nicht / der mit Schwefel präparirt ist / sondern den / der nur mit destillirtem Regenwasser oft solvirt ist und wieder angeschossen / gieß 8 Loth Brunnenwasser darauff / und lasse es den Patienten auff zweymahl außtrinken / du wirst dich darüber verwundern / wie die Hitze des Geblütes alteriren / und das Geblüt so fein stillen wird. Aeußerlich aber kanst du folgendes Pflaster überschlagen: Nimm Hartz / das rein sey / ein halb Pfund / weißen Agistein 2 Loth / Wachs ein halb Pfund. Diese Stücke mache zu einer Salben oder Pflaster / und lege sie fein dick gestrichen über die Wunden / und laß es 24 Stunden darauff ligen. So du hernach Würtzen Sälblein in die Wunden legest / tuhst du sehr wol / must ein gut Stichpflaster oder das hochberühmte Oppodeltoch Theophrasti Paracelsi, und ein gutes Defensiv-Pflaster darüber legen / doch soll das Defensiv-Pflaster weiter nicht gebraucht werden / als lang nur die Schmerzen wahren / und ist das Oppodeltoch ein solch Pflaster / dergleichen in der Natur nicht zu finden / es lässet nichts unreines in die Wunden / und durchauß keinen Unfall darzu schlagen / derowegen kanstu es in allen Wunden gantz sicherlich brauchen. Es ist auch zu wissen / daß an keinem Ort deß Leibs mehr Zufälle zu fürchten / als eben in den Wunden des Genicks / derowegen sol man gute aufsicht haben / sonderlich auff den Krampf und das Gliedwasser: wann du derowegen dergleichen vermerckest / so solt du dich also verhalten / und sihe zu / daß es nicht nach gemeinem Brauch verstelltest / dann es mehr Schaden als Nutzen bringt. Darumb hüte dich / und mache keinen Meißeßel darein / sondern nimme Felix Würtzen Braun-Sälblein / koche es / biß es sich zu Zapfen walgen läßt / davon mache einen Meißeßel / der so lang sey / daß er auff den Grund reichen möge /

du wirst dich selber über sein Tugend verwundern müssen / und solchen Meißel kanst du vast in allen Wunden sicherlich gebrauchen / dann es heilet von Grund auß: Doch merke diß darneben / wann sich das Gliedwasser verstelllet / und sich die Wunden fein zu Heilung schicket / so lasse es damit ferner bleiben. So dir aber ein Patient vorkäme / der ein tieffe Halswunden hätte / solt du weder Meißel noch ein andere Instrument / wie daroben schon vermeldet worden / gebrauchen / sondern wann die Wunden eng / sehr tieff / und sehr blutete / kanst die sie mit einem Kreutz-hafft vest zusammen ziehen / damit nicht zu viel Athem oder Blut herauß lauffe / und lege ein gut Sticticum oder Oppodeltoch und ein Defensiv-Pflaster darüber / und thue solches biß sich aller Zorn gestillet. Wäre aber die Wunden neben der tieffe sehr weit / daß sie sich nicht füglich durch den Hafft wolte zusammen bringen lassen / so lasse das Heffen gar unterwegen / sondern stille das Blut wie schon gelehret / und verfare mit dem Verbinden / wie in den Wunden droben auch gelehret / und streiche die Pflaster dick genug / daß kein Athem durchdringen möge / sihe auch fleißig zu / ob die Wunden die Röhren berührtet oder nicht / ist sie berührtet / so hefte sie durchauß nicht / sonst würdest du eine Geschwulst erwecken / und den Patienten erstecken / dann die Vernunft weiset dir / daß an diesem Ort die Straße ohne das eng / und der Paß leichtlich verlegt werden könne / und es kommt ohne das wohl / daß ein Geschwulst dazu kommet / und geschieht solches gar oft / so must du mit guten Gurgel-wassern versehen seyn / damit sich der Patient oft Gurgeln muß / und wil dir ein sehr gutes aufsetzen / wie folget: Nimm Pappeln samt der Wurtzel 2 Loth / Isopel / Salbey / Erdbeernkraut / jedes 1 Handvoll / Pfirschenblüt / saur Kirschenblüt / jedes ein halbe Handvoll / Ringelblumen / Braunellenblumen / große Pappelblumen / Glatschrosenblumen / Epheu-holtz / Albi Graci, Bleyzucker / jedes ein halb Loth / süßen Vitriol ein und ein halb quintl. koche es in halb Wein und halb Wasser / jedes 1 Pfund / seyhe es durch / und laß sich fein laulich damit gurgeln, du kanst auch wohl nach Gelegenheit ein wenig Rosenhonig darzu thun. —

Grundlegend für die wissenschaftliche Entwicklung der deutschen Chirurgie wurde der aus Frankfurt a. M. stammende Lorenz Heister (1683—1758). In Deutschland waren nämlich die Chirurgen im Gegensatz zu denen fast aller anderen Völker sehr spät aus dem durch die Kirche verschuldeten Zustande der Verachtung emporgekommen, um sehr bald durch ihre Leistungen zu wissenschaftlich und gesellschaftlich höherer Stellung zu gelangen. Es mehrten sich von jetzt an nicht nur die in deutscher Sprache geschriebenen ärztlichen Werke, während die bisherige internationale Verständigungssprache, das Lateinische, immer mehr in den Hintergrund trat, sondern das Bedürfnis der deutschen Aerzte damaliger Zeit, die in fremden Sprachen selten bewandert waren, förderte auch die deutschen Uebersetzungen fast aller französischen, englischen und auch italienischen Autoren ins Deutsche.

Heister bespricht zwar in einem besonderen Abschnitt seiner Chirurgie (Nürnberg 1724) ausführlich die Schusswunden des Halses. Er sagt, sie „meritiren so wohl eine besondere Consideration, als wie die Bauch- und Brust-Wunden: indem sie eben derselben Wichtigkeit und Gefahr sind; ob sie schon von vielen Autoribus unter den Wunden entweder gar ausgelassen, oder doch gar obenhin tractiret werden.“ Die Gefahren bestehen in einer schnell verlaufenden tödtlichen Blutung oder in einer Verletzung des Nervus parivagi, intercostalis und diaphragmaticus. Soweit der Chirurg überhaupt noch dem aus einer Halswunde Blutenden am Leben trifft, kommt nur Kompressivverband in Frage. Bei Wunden der Luftröhre soll man nähen oder Heftpflaster verwenden. „Wenn aber durch eine Kugel ein Stück von der Lufft-Röhr forn weggeschossen, geht das Nähen nicht an; sondern man muss selbige mit Digestiv und Wundbalsam tractieren, biß das Loch sich nach und nach schliesset. Wäre aber die Lufft-Röhr ganz abgeschnitten, daß man den untersten Theil nicht bekommen könnte, so muss der Verwundete sterben.“ — „Wenn der Rück-Marck verletzt, so kann der Chirurgus nichts besseres thun, als wenn er Peruvianischen Balsam, oder die Essentiam Myrrhae und Succini oder Spir. Mastichis, oder dergleichen bei einem jeden Verband mit Charpie in die Wunde waren appliciret, und mit einem Wund-Pflaster verbindet: das übrige muß er Gott und der Natur befehlen. Ist die Wunde gering, so wird sie zuweilen heilen; ist sie aber groß, folget ordentlich der Tod, und ist sonsten nichts dabey auszurichten.“ Auch bei Verletzung der grossen Nerven „kommt ordentlich der Tod bald darauf.“

In Preussen¹⁾ förderten bald mehrere Momente das Aufblühen der Chirurgie: das im Jahre 1685 gegründete Collegium medicum in Berlin übernahm die Sorge für die Ausbildung der Feldärzte und gründete später zu diesem Zwecke die Pepinière. Die Kriege Friedrichs des Grossen wirkten besonders günstig auf die Ausbildung der Chirurgen. Auf dem Gebiete der Kriegschirurgie des Halses gab mancherlei Anregung des „Joh. Ulrich Bilgner's, Sr. Majestät in Preussen bestellten Generalchirurgi . . . Anweisung zur ausübenden Wundarzeneykunst in Feldlazarethen. Glogau und Leipzig 1763.“ Bilgner aus Chur (1712—1786) hatte in Basel, Paris, Strassburg und Halle studiert und lebte zuletzt als Generalchirurg unter Friedrich dem Grossen in Berlin:

Alle Wunden des Halses, ob durch Hieb, Stich oder Schuss verursacht, erfordern zunächst Blutstillung. Die Tamponade soll möglich locker sein. Liegt bei penetrierenden Wunden die eine Oeffnung höher als die andere, so darf die höher gelegene schon nach wenigen Tagen offen bleiben.

1) Recht lesenswert ist die „Preisfrage, welche die sicherste und beste Methode, Schusswunden (Vulnera sclopetaria) zu heilen?“ Beantwortet von Wilhelm Schmitt, K. k. Oberchirurgus. Wien 1788. — Ferner E. Gurlt, Die Kriegschirurgie der letzten 150 Jahre in Preussen. Berlin 1875. — Dann: Bergell und Klitscher, Larrey. Seite 49.

Liegen Fremdkörper im Wundkanal (Tuch, Kugel), so muss dieser durch ein Bourdonet offen gehalten werden, um entweder jenen mit der Zange zu entfernen oder um durch Eiterung seine Abstossung zu erzielen. Die Kugel kann am Halse auch einheilen. Hier „ist besonders sehr anzuraten, sich mit dem Messer in Acht zu nehmen, wenn man etwan die Absicht hat, die Wunde darum zu erweitern¹⁾, um die Kugel herauszunehmen, weil man auf eine gar zu vielfache Art hieselbst den grössten Nachteil dadurch bewirken kann.“ Andererseits kann eine liegen bleibende Kugel am Halse durch Druck oder Eiterung gefährlich werden. — In den Wundkanal wird zu seiner Reinigung ein Liniment injiziert, die Wunde mit Binden verschlossen. Oberflächliche Halswunden heilen schon unter Heftpflastern. — Bei Wunden des Schlundes, der Luft- und Speiseröhre soll man das Blut mit Schwamm, der in Wein getaucht ist, wegwischen und die Wundränder sorgsam mit Naht und Pflaster vereinigen. Man soll keine Scharpie einlegen. — „Dieses muss man auch dann so gut als möglich tun, wenn durch eine Kugel ein Teil genannter Kanäle abgerissen oder wenn solche durch und durch entzwei geschossen oder gestochen wären.“ Die Art der Naht ist genau beschrieben. Nachbehandlung mit Kompressen und Binden mit Aqua sclopetarum spirituosa. Nährklystiere. Die Behandlung muss durchgeführt werden, „sollte es auch 3 oder 4 Wochen Hunger kosten“. Bandagierung und Lagerung je nach Verlauf der Wunde so, dass die Wundränder aneinander liegen. —

„Sitzt die Kugel hinten am Schlunde, so ist so lange Zeit hindurch, bis man sie leicht mit einer krummen Zange fassen und wegnehmen kann, sehr fleissig warme Milch in den Mund zu nehmen, welche man eine Zeitlang in dem Schlunde halten und wieder wegsucken lässt; oder man gibt ein erweichendes Dekokt, z. T. ein paar Unzen Althäawurzel mit Wasser gekocht und mit Rosenhonig vermischt, statt der Milch zu eben diesem

1) John Hunter (1728—1793) (Versuche über das Blut, die Entzündung und die Schusswunden, Leipzig 1797) hat bewiesen, dass man die Vorteile der Methode, die Wunde blutig zu erweitern, übertrieben hat; Botal hat schon seit langer Zeit die damit verknüpften Unannehmlichkeiten gezeigt (Vom Blute, der Entzündung und den Schusswunden). Was zum Irrtum führen konnte, sagt mit Recht Velpeau (Gaz. des hôpitaux, 16. Mars 1848), ist sicherlich der Gebrauch, dem man huldigte, alle Schusswunden zu erweitern; und da nun eine grosse Zahl dieser Wunden heilen, welche Behandlungsweise man auch anwenden mag, so schrieb man alle Heilungen, welche man beobachtete, der Erweiterung zu. Weiteres s. Baudens, Klinische Vorles. über Schusswunden, ferner die Vorträge von Velpeau in „Neueste Vorträge der Professoren der Chirurgie und Vorstände der Krankenhäuser zu Paris über Schusswunden. Veranlasst durch die Ereignisse der französischen Revolution im Februar und Juni 1848. Aus der Gazette des hôpitaux ins Deutsche übertragen von Dr. Wierrer. Sulzbach 1849.“ — Die Zahl der hier erwähnten Halsschüsse und Halsverletzungen überhaupt ist übrigens auffallend klein, was wohl als Beweis für die sofortige Tödlichkeit des grösseren Theiles derselben anzusehen ist.

Gebrauch.“ Aeusserlich ein Kataplasma. — Die Salben- und Pflasterbehandlung, mit der bisher in der Chirurgie ein arger Missbrauch getrieben worden war, tritt mehr in den Hintergrund. Die Behandlungsmethoden nehmen eine mildere Form an.

Ebenfalls Kgl. preussischer Generalchirurg war Joh. Leberecht Schmucker (1712—1786). In der dreibändigen kasuistischen Sammlung „Vermischte chirurg. Schriften“ (Berlin u. Stettin 1785), finden sich 3 lesenswerte Fälle von Halsverletzungen, die alle geheilt wurden: Bd. I, S. 282 ff. Von einer Verrenkung der Halswirbelsäule, von Herrn Sellin, Regimentschirurgus des von Pannewitz'schen Cürassierregiments: Sturz vom Pferde. Kopf beweglich, Gesicht aufgetrieben, „so grässlich anzusehen, als ob er stranguliert worden.“ Die Augen aus den Höhlen getreten, Augenlider halb geschlossen; Mund offen. Zunge unbeweglich, Atmung mühsam, kaum alle Minuten einmal, Puls kaum zu fühlen. Gewaltsame Reposition der verrenkten Wirbel. Verband. Patient wird mit flüchtigem Nervenspiritus eingerieben, bekommt etwas Laudanum liquidum. Nach 5 Minuten bessern sich Atmung und Puls. Aderlass. Sprache kehrt wieder, Heilung in 3 Tagen. —

Bd. II, S. 220 ff. Von einer seltenen Schusswunde durch den Hals. Von Herrn Rüdiger, Stabschirurgus am königl. Feldlazareth: Kugelschuss durch die linke Seite der Cartilago cricoidea, hatte den hinteren membranösen Teil der Luftröhre etwas zerrissen, Austritt zwischen Proc. mammillaris und der oberen Maxille, jedoch ohne einen von diesen beiden Teilen zu berühren. Vier Tage Bluterbrechen bis zur Erschöpfung. Schwellung des Halses. „Die Schusswundöffnungen wurden an beiden Seiten erweitert, und weil die Injektionen die heftigsten Zufälle, als Erbrechen und Erstickten verursachten, so mussten sie weggelassen werden, und man konnte nichts als erweichende Umschläge äusserlich um den Hals anwenden. Die Speiseröhre musste zugleich mit affiziert seyn, entweder durch den Consens der Nerven oder auch hatte sie die Kugel, jedoch ohne Zerreiſung berührt.“ Schlingbeschwerden. Nach kaum einem Monat Heilung. Patient ging wieder zu seinem Regiment.

Der dritte Fall (III. p. 162 ff.) betrifft den Selbstmordversuch eines Grenadiers. Durchschneiden des Larynx, Verletzung des Pharynx. Heilung in 7 Wochen. — —

Der grösste deutsche Chirurg des 18. Jahrhunderts, der wesentlich dazu beitrug die Chirurgie aus den Händen der Routiniers zu befreien und der durch sein klassisches Werk „Anfangsgründe der Wundarzneykunst (Göttingen 1800)“ die Chirurgie in das rechte Verhältnis zur klassischen Medizin brachte, war August Gottlieb Richter, (1742—1812), Professor in Göttingen. Er unterscheidet (Bd. IV) in der Prognose die Wunden des unteren Teiles der Luftröhre von denen des höher gelegenen Teiles. Die ersteren sind „immer mit vielen Gefahren verbunden; welche teils von dem beständigen Austritte der Luft ins nahe Zellgewebe, teils von der Verletzung der nahen Teile herrührt. Wunden des Luftröhrenkopfes sind immer mit heftigeren Zufällen des Reizes, vorzüglich einem konvulsivischen

Husten, verbunden, als Wunden der Luftröhre. Der Luftröhrenkopf scheint empfindlicher zu sein als die Luftröhre.“ „Wunden durch den schildförmigen Knorpel sind nicht selten geheilt worden.“ Schusswunden durch die Luftröhre „sind freilich mit mehreren Schwierigkeiten verbunden; jedoch dem ungeachtet nicht selten glücklich geheilt worden.“ — Naht, Heftpflaster und Kompressen bilden den ersten Teil des Heilschatzes. Bei Krampfhusten muss man zuweilen die Naht wieder lösen. Bei Entzündungen muss man zu Aderlass und Mitigantien greifen. Sind sie aber nicht sehr stark, so „mindern Mohnsaftmittel den heftigen Husten“¹⁾. „Nach erfolgter Heilung muss der Kranke eine Zeitlang jede starke Expiration, z. B. beim Husten, Blasen der Instrumente usw. vorzüglich mit zurückgebogenem Kopfe meiden; die Luftröhrenwunde springt dabei leicht wieder auf.“ — „Schusswunden von Flintenkugeln, die von der Seite kommen und die vordere Wand der Luftröhre zerreißen, sind häufig mit dem glücklichsten Erfolge (*Mém. de l'Acad. de Chir. de Paris*, T. I, p. 576) behandelt worden.“ Es kamen auch Fälle von Wiederherstellung der Stimme vor. Behandlung nicht durch Suturen²⁾, sondern nach Unterbindung durch Lagerung „vorwärts auf der Seite“. Die Wunde wird mit erweichenden Mitteln, Kompressen mit einer Mischung von Mandel- oder Olivenöl und Eidotter verbunden. Bourdonnets oder Plumaceaus dürfen nicht appliziert werden. „Das Uebrige muss der Wundarzt der Natur überlassen.“ — Bei Verwundung der Carotis und gänzlicher Durchtrennung der Vena jugularis interna sah Richter in der alsbaldigen Anlegung der Ligatur das einzige Rettungsmittel. Nach Helferich ist die erste erfolgreiche Unterbindung der Carotis communis im ersten Jahrzehnt des 19. Jahrhunderts durch Flemming ausgeführt worden! (Helferich, *Chirurgie des Halses in Neuburger-Pagel, Handbuch der Geschichte der Medizin*, III, p. 161.) — Joh. Nep. Rust's *Handbuch der Chirurgie* (Berlin-Wien 1836), Bd. XVII, p. 565: Carpue und Larrey haben jeder einmal die Carotis nach einer Verletzung derselben glücklich unterbunden, obwohl diese Operation fast unüberwindliche Schwierigkeiten darbietet. (Berger's *Abhandl. über d. chirurg. Krankheiten*, Bd. VII, S. 5; übersetzt vom Textor.)

1) Den Entzündungen im Anschluss an Verwundungen suchte man von jeher durch ein grosses Rüstzeug der Antiphlogose vorzubeugen. Ravaton trat eindringlich hierbei für den Aderlass ein, während Richter den Mohnsaft für das beste Antiphlogisticum bei Wunden erklärte.

2) Die Naht bei Verwundung der Luftwege hatte schon damals eine umfangreiche Geschichte. Die Lehre Paré's, man solle nur die deckende Haut nähen, fand trotz der schlechten Erfolge damals viele Anhänger. Ihr gegenüber hielt sich die Methode, die Luftwege zu nähen, aber die Nadel nicht durch die Knorpel, sondern durch den häutigen Zwischenraum zu führen. Sabatier verwarf die Naht ganz, ihm folgte Diefenbach, welcher gleichfalls die Naht der Luftwege und der deckenden Haut verwarf. (Siehe: G. Fischer, *Krankheiten des Halses*, Stuttgart 1880. — Ferner: *Mémoire sur l'abuse des sutures par Mr. Pibrac. Mém. de l'acad. de chir. Tom. IX in 8, p. 1 ff.*)

Ein bedeutendes Werk über die Wunden verdanken wir dem französischen Militärarzt Hugues Ravaton (um 1750), einem der tüchtigsten Praktiker des 18. Jahrhunderts. (Abhandlungen von Schuss-, Hieb- und Stichwunden, Strassburg 1767): (Kap. XIX) „Bei den Schusswunden, wobei die Körper der Wirbelbeine gebrochen sind, ist alle Hilfe vergebens, wie auch bey denjenigen, wobey eine der Halspulsadern (*Arteriae carotides*) oder die Wirbelpulsader (*Arteria vertebralis*) geöffnet worden. Wenn grosse Nerven entzwey gerissen sind, so ist solches zwar nicht immer tötlich, es entsteht aber daraus eine Menge teils gefährlicher, teils verdriesslicher Zufälle.“ . . . „Die Wunden der Luftröhre mögen gross, mittelmässig oder klein seyn, so muss man sich dieses zur Regel seyn lassen, niemals keine Incision zu machen. Man muss sich im Gegenteil eilen, diese Wunden zu verbinden.“ Vierfache Leinwandkompresse mit Süssmandelöl; hierauf aber Pflaster von Andreas a Cruce; hierauf zwei grosse Compressen, dann Binde unter mittelmässigem Druck. Der Verband bleibt so lange als möglich liegen. „Der wesentlichste Punkt bestehet darinn, zu verhindern, dass die Luft nicht durch den Verband hindurch in die Lunge kommen könne.“ — Weniger gefährlich sind die Schusswunden des Schlundes. Therapie: Hautinzisionen, um dem Eiter Abfluss zu verschaffen. Darauf Digestivsalbe u. dgl. um die Eiterung zu fördern. „Wenn die Kugel durch und durch gegangen ist, so muss man bey dem Schussloche, welches am nächsten an dem Schlunde liegt, eine Incision machen, damit der Eiter einen desto kürzeren Weg zu machen habe, um heraus zu fliessen.“ Aderlässe am Arm wirken blutstillend, verhindern Entzündungen, Geschwülste, Abscesse und Geschwürsgänge. — Flüssigkeiten, die man dem Verwundeten reicht, erregen Husten und Schluchzen. „Um dieser Unbequemlichkeit zuvor zu kommen, muss man ein bequemes Instrument von Blech mit einem langen Halse machen lassen, der so gebogen ist, dass man ihn leicht in den Schlund hineinstecken kann, um das Getränk dadurch über die Wunde hinabzulassen.“ Ausserdem Nährklystiere aus Milch. — Schusswunden mit Brüchen der Stachelfortsätze der Halswirbel behandelt Ravaton durch ausgiebige Inzisionen, Entfernung der Splitter, Verband mit Scharpie und Digestivsalbe, darauf Saftpflaster mit Gummi. — Die Kasuistik besteht aus 4 Fällen. In einem derselben blieb die Kugel 9 Jahre im Halse. —

„Von den Inzisionen, welche man bei den Schusswunden am Halse machen muss,“ spricht Hugo Ravaton in seinen „Abhandlungen von Schuss-, Hieb- und Stichwunden (Strassburg 1767)“: „Knochenwunden erfordern hinreichende Inzision und sorgfältige Entfernung der Splitter. Denn wenn der geringste Teil davon zurückbliebe, so könnten daraus hartnäckige Eiterungen, und aus diesen unheilbare Beingeschwüre (*caries*) in dem schwammichten Körper der Wirbelbeinen entstehen. Man muss sich sorgfältig hüten, die Splitter nicht mit Gewalt herauszuziehen, sondern diejenigen, welche noch etwas anhängen, mit der Schere abzuschneiden. Wenn man mit Gewalt daran ziehen wollte, so könnte man zugleich einen Nerven

zerren, oder das Rückenmark reizen, woraus gefährliche Zufälle entstehen würden. Das Nämliche muss man bei sehnigen Teilen beobachten.“

Die Halswunden, wodurch nur fleischige Teile verletzt werden, haben keine Inzision nötig. Nur bei denjenigen, welche nahe an den Schlüsselbeinen sind, und wobei der Eiter in die Höhle der Brust eindringen könnte, ist es nötig, eine kleine Oeffnung zu machen, damit der Eiter frei ausfliessen könne. Wenn sich ein Abszess ansetzt, so muss man denselben mit vieler Behutsamkeit öffnen, damit man keine Blutgefässe verletze.

Man macht überhaupt deswegen nicht leicht eine Inzision bei Halswunden, aus Furcht vor einer Verblutung, und weil die Schusskanäle dasselbst kurz sind, und Eiter also leicht ausfliessen kann, wozu die beständige Bewegung dieser Teile auch noch beiträgt.

Einer der verdienstvollsten französischen Wundärzte dieser Periode ist Pierre François Percy (1754—1825). Unter dem Konsulat und Kaiserreich ist er Militäarchirurg. Wir entnehmen einen Krankenbericht seinem Buche „Vom Ausziehen fremder Körper aus Schusswunden“, (gekrönte Preisschrift, deutsch von Thomas Lauth, Strassburg 1789):

„Es ist desto schwerer eine Kugel die im Hals steckt, ausziehen, je misslicher Einschnitte an diesem mit vielen grossen Gefässen versehenen Theil sind. Es wäre sehr thöricht, eine Kugel, die auf einer Pulsader sitzt, und dadurch eine fürchterliche Verblutung hemmt, wegzunehmen; dies ist gar wol zu bedenken. Gegenteils muss man diejenige eiligst ausziehen, die durch den Druck auf den Nervus Recurrens, die Luft- oder Speiseröhre, der Stimme oder dem Schlucken schadet. Herrn Janin vormaliger Unteroffizier bey der Schweizer Garde, hatte in der Schlacht bey Fontenoy eine Kugel nahe an der Cartilago Thyreoidea getroffen, die man nicht traute wegzunehmen; sechzehn Tage darauf gieng sie durch den Stuhl fort; wie mir dieser brave Mann, auf dessen Redlichkeit ich fest baue, selbst erzählt hat. Die Narbe hab ich gesehen. Die Kugel hat, wie man leicht denken kan, durch ihren Aufenthalt und Schwere den Oesophagus durchgearbeitet, und ist von da in den Magen gefallen.

Birch¹⁾ erzählt, Christoph Wren habe einen Verwundeten, dem eine Kugel in die Luftröhre gekommen. an den Füssen aufgehangen, und dadurch gerettet. Diese sonderbare Cur könne man nachahmen, wann der Körper durch seine Grösse kein schleuniges Ersticken hervorgebracht hat, und wann es nöthig wäre die Kugel grade vor den Ort in den sie eingedrungen, wieder zu bringen. Aber die Tracheotomie ist für diesen Fall ein viel sicherer und vernünftigerer Heilweg, den Rota zu seiner Zeit schon für notwendig hielt, und dessen Güte neue Erfahrung hinlänglich erprobt haben²⁾.

1) Obs. chir., T. III, p. 102.

2) Louis, Mém. de l'Ac. R. de Chir., T. IV.

Die Chirurgie der Franzosen zu Ende des 18. und im Anfange des 19. Jahrhunderts fand ihre grösste Anregung und Förderung durch die Napoleonischen Kriege. Unter ihren Vertretern ragt besonders Jean Dominique Larrey (1766—1842) hervor, der Leibarzt des Kaisers auf seinen Feldzügen. Billroth nennt ihn den Wundarzt aller Zeiten. Seinen Denkwürdigkeiten (Deutsche Uebersetzung, Leipzig 1813) sind die folgenden Fälle entnommen:

„Arrighi, jetzt Herzog von Padua, Adjutant des Generals Berthier, bekam in der Batterie der Bresche gegenüber einen Flintenschuss, der durch die Carotis externa, da wo sie sich von der interna trennt und in die Parotis verliert, ging. Der Fall des Blessierten, ein Strom von Blut, der durch die beiden Mündungen schoss, zog die Aufmerksamkeit der Kanoniere auf sich. Einer von ihnen, mit vielen Kenntnissen versehen, Pellissier (jetzt Offizier unter den Chasseurs de Garde), hatte Geistesgegenwart genug, sogleich seine Finger auf die Oeffnungen zu drücken und damit die Hämorrhagie zu stillen¹⁾. Man rief mich sogleich. Mitten unter dem Regen von Flinten- und Kanonenkugeln eilte ich zu Hülfe. Ein regelmässig angelegter Verband, der zusammendrückte, entfernte wirklich zu meiner grossen Verwunderung den Tod und rettete den Offizier. Es ist das einzige sichere Beispiel von der Heilung einer solchen Wunde.“ (Hennen berichtet von einer ähnlichen Rettung eines englischen Offiziers in Indien.) — Dem General Murat, späteren König von Neapel, drang bei Abukir 1799 eine Kugel quer durch den Hals von einem Unterkieferwinkel zum andern. Kurz darauf sah Larrey wie er die lose flottierende Hälfte der Epiglottis unter Erstickungserscheinungen aushustete. Murat, der Wochen hindurch mit der Schlundsonde ernährt wurde, kam gesund in seine Heimat zurück. Nur blieb seine Kommandostimme vermindert. — Aus der Kriegschirurgie der Halswirbel sei erwähnt, dass es Larrey geglückt ist, eine Kugel, die zwischen den Querfortsätzen des 4. bis 6. Halswirbels sass, herauszuholen. Der vorher eingetretene Tetanus heilte. Patient wurde völlig hergestellt.

J. Larrey behandelt in seinem Werke „Chirurgische Klinik, eine Sammlung von Erfahrungen in den Feldzügen und Militärhospitälern von 1792 bis 1829“, deutsch von F. Amelung (Leipzig und Darmstadt 1831), Bd. 1, S. 272 ff. die Wunden des Halses und der Kehle durch Hieb, Stich und Schuss. Er tritt bei komplizierten Wunden für ihre vorsichtige Erweiterung und ihr Offenhalten ein. „Die Erfahrung hat mich gelehrt, dass auch bei Wunden durch Kugeln, welche durch die Haut und Muskeln gedrungen sind, die Erweiterung derselben gleich nach der Verwundung einer paralytischen Affektion zuvorkommt, welche diese Art von Wunden, so oberflächlich sie auch sein mögen, fast immer in dem Arme der betreffenden Seite veranlassen.“ Die Ursache dieser Erscheinung sucht Larrey in der Narbenbildung der Nerven. „Doch haben wir in der auf die Narbe oder

1) Petit und Louis zeigten, dass die Digitalkompression bei Blutungen auch grosser Arterien genüge,

den Verlauf dieser Nerven gesetzten Moxa ein Mittel, welches gewöhnlich diese Lähmung hebt und die Funktionen herstellt.“ Der erste Verband bei Verwundung des Kehlkopfes soll wo möglich so lange liegen, bis man annehmen darf, dass Vernarbung eingetreten ist. Bei Verletzung der Jugularvenen soll man die Wunde sorgfältig schliessen, um den Luft-eintritt in die Gefässe zu verhindern. Ist die Karotis getroffen, so ist schnellste Kompression und doppelte Ligatur erforderlich.“ — „Die unvollständige Verletzung der Nervenzweige des Halses verursacht häufig konsekutive Zufälle. Es ist daher notwendig, die Wunde zu erweitern und diese Nerven ganz zu durchschneiden. Geschieht dies nicht, so können tetanische Zufälle, heftige Schmerzen und lähmungsartige Zufälle der Organe, zu welchen die Nerven hingehen, die Folge sein.“ Die Schlund-sonde spielt bei den Halsverletzungen eine grosse Rolle.

Die ausführlichen Krankengeschichten von zehn Fällen eignen sich nicht zur Wiedergabe im Auszuge. [Es folgt die Besprechung der Wunden der Speiseröhre.]

Die Erfahrungen Guillaume Dupuytren's (1777—1835), der zu den berühmtesten französischen Chirurgen des 19. Jahrhunderts zählte, des Chef-arztes für Chirurgie am Hôtel Dieu in Paris, stammen vorwiegend aus den Kämpfen 1814—15 vor Paris, sowie aus den Pariser Strassenkämpfen während der Julirevolution 1830¹⁾. Die Mehrzahl der Halswunden kam in den letzteren zur Beobachtung und zwar dadurch bedingt, „dass viele Individuen der Sommerhitze wegen ihre Halsbekleidung ablegten, so wie, dass eine Menge von Arbeitern, die den Hals beständig entblösst zu tragen pflegen, an den Gefechten Theil nahmen.“ Dupuytren bespricht (Seite 474—497) die verschiedenen Arten der Halswunden. Stichwunden z. B. mit dünnem Degen gehen oft bis zur Wirbelsäule. Inzisionen und Wund-erweiterungen, um die Spitze, die im Grunde der Wunde steckenbleiben kann, zu entfernen, sind hier bei weitem weniger zulässig als an anderen Theilen, da am Halse von seiten der Blutgefässe und Nerven Komplikationen drohen. Bei Blutungen genügen Kompressionen nur dann, wenn kleinere Gefässe verletzt sind. Treten Entzündungen zur Wunde, so sind Aderlässe, strenge Diät, kühlende Getränke, erweichende Umschläge, erweichende Mittel usw. zu empfehlen. — Stichwunden des Larynx führen oft zu Emphysem, das sich allmählich auf andere Teile ausbreiten kann. Tritt es in geringem Grade auf, so heilt es von selbst, sonst sind Erweiterung der Wunde und Skarifikation angezeigt. Erstere ist auch bei starken Blutungen nicht zu umgehen; sie erleichtert dann die Ligatur. — Stichwunden der Nerven (Vagus, Glossopharyngeus, Pl. brachialis, Sympathicus usw.) und des Rückenmarks haben sensible und motorische Störungen zur Folge

1) Vollständiges Lehrbuch über die Verwundungen mit besonderer Rücksicht auf Militärchirurgie nach Dupuytren's Vorlesungen, unter Mitwirkung des Königl. Preuss. Geheimrats und Generalarztes der Armee Dr. C. F. von Graefe. — Aus dem Französischen bearbeitet von Dr. M. Kalisch. — Berlin 1838,

und können zu heftigen Schmerzen, konvulsivischen Bewegungen, Tetanus führen. — Schnittwunden oberhalb des Zungenbeins erfordern eine dreifache Behandlung: Blutstillung durch Kompression, Torsion, Ligatur usw., Verhütung des Durchtritts der Flüssigkeiten aus der Mundhöhle durch die Wunde, sowie deren Eindringen in den Larynx. Dies erreicht man, indem man eine dicke Kautschukröhre¹⁾ durch den Mund oder — wegen ihrer leichteren Befestigung an der Mütze des Kranken — durch die Nase in den Magen bringt. — Schnittwunden zwischen Schildknorpel und Zungenbein bringen vorwiegend Erstickungsgefahr. Es bestehen Schlingbeschwerden und Behinderung der Sprache. Speichel und Getränke fließen fortwährend aus der Wunde. Dadurch leidet der Kranke an dauerndem Durst. Die Wunde trocknet aus, es tritt Gangrän und nach wenigen Tagen Tod ein. — Behandlung durch Heftpflasterverband und Zirkelbinden, die den Kopf nach vorn halten. Naht ist nicht zu empfehlen, da sie zu Entzündung und Eiterretention führt. Tritt die Nahrung trotzdem zur Wunde aus, so soll man zu Nährklystieren aus Fleischbrühe, Milch, Eigelb usw. oder Schlundsonde greifen. Gegen den Durst sind einfache Klystiere, Bäder usw. zu verordnen. — Schnittwunden des Larynx: Haemorrhagien und Stimmlosigkeit sind ihre wesentlichsten Symptome; sie heilen oft unter Zurtücklassung einer Fistel. Grössere Wunden führen zu lebensgefährlichen schweren Entzündungen der Luftwege. Behandlung: Blutstillung, Heftpflaster. Die durch Substanzverlust entstehenden Fisteln, wie sie häufig durch Geschosse bedingt werden, bringt man durch Transplantation von Hautstücken zum Verschluss²⁾. Wo dies nicht angeht oder der Kranke einen operativen Eingriff scheut, legt man einen Obturator aus Schwamm, Scharpie usw. auf. — Es werden dann noch die Schnittwunden des Pharynx und Oesophagus besprochen, schliesslich die Kontusionen und Schusswunden des Halses.

Dupuytren bespricht die Prognose der Wirbelschüsse, die, wenn sie den Wirbelkörper, die Zwischenknorpel und ihre Gelenkfortsätze treffen, absolut schlecht ist. Andernfalls soll man durch Erweiterung der Wunde die Splitter entfernen und antiphlogistisch behandeln. Nerven- und Gefässschüsse sind fast stets tödlich, da es selten oder unmöglich ist, „dass Kugeln diese Nerven beschädigen, ohne gleichzeitig auch auf andere Teile

1) Schon Ravaton empfahl die Schlundröhre zur Ernährung. Dessault (Journal de Chirurgie) führte die biegsame Röhre durch die Nase in die Speiseröhre und liess sie da mehrere Tage liegen. — Hunter (Transactions of a Society of med. Knowledge) berichtet über einen Fall von Schlucklähmung: man brachte die frisch abgezogene Haut von einem Aal durch die Speiseröhre bis in den Magen, indem man sie über eine Fischbeinsonde zog, die man nach Einführung der Haut wieder herauszog. Diese war an einem Ende zugebunden und über dieser Stelle mit einem Längsschnitt versehen worden. Lanfranchi (13. Jahrhundert) führte in einem Falle von Kynanche ein Rohr tief in den Pharynx.

2) Später zeigte Dieffenbach, dass auch eine Schnürnaht zur Beseitigung einer Luftröhrenfistel genügen kann.

zu wirken, deren Verletzung meist an sich schon tödlich ist“. Blutende Gefässe müssen unterbunden werden. Findet man sie nicht, „so muss man die Carotis unterbinden. Doch darf man nicht glauben, dass man dadurch gegen jede Wiederkehr der Hämorrhagie vollständig gesichert sei; denn häufig wird das Blut durch die vielfach anastomosierenden Zweige wieder zu dem verletzten Aste zurückgeführt, weshalb man auch, wo es sich tun lässt, die Ligatur beider Enden der verletzten Arterie verrichten muss. — Schüsse durch Larynx und Trachea führen zu Erstickungsgefahr durch Blutung und Entzündung. Das Blut kann durch Hustenstösse ausgetrieben werden. Tritt Erstickungsgefahr infolge von Anschwellung der umgebenden Teile ein, so ist eine Röhre in die Trachea einzuführen. Es kann sehr wohl Heilung eintreten. Bei Substanzverlust bleibt Fistelbildung. Im übrigen besteht fast stets Störung der Stimme. Zur Behandlung rät er Wunderweiterung, Entfernung von Fremdkörpern, Trachealkanüle, Antiphlogose. — Schusswunden des Pharynx und Oesophagus sind häufig gefährlicher als die des Larynx und der Trachea. Kleine Wunden heilen meist von selbst, ausgedehntere sind dadurch gefährlich „dass fast alle genossenen Speisen und Getränke (aus der Fistel) heraustreten, und der Kranke nur mittelst der Schlundsonde ernährt werden kann, eines Mittels, dessen man sich auch bei den frischen Wunden des Pharynx oder des Oesophagus bedienen muss, sobald dieselben nur einigermaßen bedeutend sind.“ Behandlung: Vorsichtigste Inzision, um die Kugel zu entfernen. Man soll sie aber, „wenn man sie nicht gut auffinden oder extrahieren kann, zurücklassen, sobald sie nur die Respiration und Deglutition nicht zu sehr beeinträchtigt“. Erstickungsgefahr durch eine im Larynx oder in der Trachea stecken gebliebene Kugel erfordert Tracheotomie oder Laryngotracheotomie.¹⁾ — Oertliche Blutentziehung, kühlende Getränke, energische Antiphlogose können die gefährliche Komplikationen verhüten und Heilung bringen. Der Kranke muss wegen der drohenden Nachblutungen dauernd bewacht werden. — Zerschmetterung des hinteren Halsteiles ist sofort tödlich, wenn sie den oberen Teil trifft. Ist der untere Halsteil des Rückenmarks getroffen, so kann Heilung erfolgen. Andernfalls tritt der Tod langsam ein. Zerschmetterung der Vorderteile des Halses bringt Blutspucken, Atemnot, Entzündung, Stimmverlust. Zuweilen zeigt sich später eine Phthisis laryngis. Verletzung des Vagus und Sympathicus führt zu Störung der Atmung und des Blutkreislaufs. Quetschung der Carotis kann zu Aneurysmabildung führen. (Fall von Watson aus Medical and surgical journal, mitgeteilt von Velpeau in seiner Abhandlung über Akupunktur der Arterien bei Aneurysmen.) — Schliesslich sei noch erwähnt, dass Dupuytren der erste war, der unter Dieffenbach's Assistenz im Jahre 1820 die subkutane Durchschneidung der Sterno-cleido-mastoideus ausführte. —

1) Laryngotomie und Tracheotomie nehmen in der Literatur einen grossen Raum ein. Erst seit B. v. Langenbeck hat sich die Tracheotomie bei jeder Verletzung des Kehlkopfes, selbst dann, wenn eine Asphyxie nicht droht, aus prophylaktischen Gründen durchgesetzt.

Um das Militärsanitätswesen machte sich in jener Zeit der Generalarzt der englischen Armee John Hennen (gest. 1828) verdient. In seinen „Bemerkungen über einige wichtige Gegenstände aus der Feldwundarzney usw.“ (aus dem Englischen übersetzt von Wilhelm Sprengel, Halle 1820) sagt er folgendes in der Einleitung des Kapitels über die Halswunden: „Nur die Rücksicht auf sämtliche Teile des Halses, insofern sie ein Ganzes bilden, kann uns die Zufälle, welche nach Wunden dieses Teiles entstehen, erklären. Die grossen Gefässe und Nervenstämme, und die nach der Brust und dem Unterleib führenden Kanäle sind so genau mit einander verbunden, dass Betrachtungen über ihre besonderen und eigentümlichen Leiden, so viel Genauigkeit sie auch dem Anschein nach haben mögen, doch mehr Gegenstände spitzfindiger Berechnungen auf dem Studierzimmer, als Ergebnisse der wirklichen Erfahrung, und selten von einigem Nutzen in der Feld- und Lazareth-Praxis sind.“ Das Wesentlichste in dem Kapitel ist eine Krankengeschichte über eine Schussverletzung¹⁾. (S. 379 ff.). —

Reichhaltiger ist die Kasuistik von Halswunden in den „Beobachtungen aus den brittischen Militärhospitälern in Belgien, nach der Schlacht von Waterloo usw. von John Thomson, einem bedeutenden Londoner Wundarzte. (1766—1847.) (Deutsch von H. W. Buck, Halle 1820.)

In Sir William Lawrence (1785—1862), dem Leibarzt der Königin Victoria, fand die Schlundröhre bei Wunden des Halses einen Gegner. In seinen „Vorlesungen über chirurgische Therapeutik; deutsch von Friedrich J. Behrend, Leipzig 1835,“ (Tl. III, p. 53. ff.) rät er von ihrem Gebrauch ab. Er ist nur für Nährklystiere, die man 2 bis 3 Wochen durchführen kann. „Ein sehr gutes und empfehlenswertes Mittel, durch welches man Flüssigkeiten in den Magen hinein und wieder aus demselben herausbringen kann, ist die Magenpumpe. Diese wird beschrieben. (Weiss'sche Magenpumpe, S. 54.)

Und wieder geht die Führung der Chirurgie auf Deutschland über. Als erster ihrer deutschen Vertreter sei Conrad Johann Martin Langenbeck (1776—1851) aus Horneberg in Hannover genannt. Er stand als Generalchirurg in Diensten der hannoverschen Armee und war Professor der Anatomie und Chirurgie in Göttingen. Der Abschnitt „Halswunden“ in seiner „Nosologie und Therapie der chirurgischen Krankheiten“ (Göttingen 1850, Bd. IV, S. 447—479) ist ausserordentlich bemerkenswert durch seine pathologisch-anatomischen Betrachtungen, seine reiche Kasuistik und Literaturnotizen. Bei kleinen Oeffnungen in der Luftröhre oder wenn das Herausdringen der Luft von den weichen Teilen verhindert wird, entsteht ein Emphysem²⁾. Deckverband, auch Mütze mit

1) Wiedergegeben im Handbuch der Kriegschirurgie und der Operationslehre von Dr. J. Neudörfer. Leipzig 1872. S. 409.

2) Levret in Gerson's Magazin, 1828. Jan.-Febr., p. 150. — Schreyer in Horn's Archiv, Jahrg. 1810, Bd. 1, H. 1. Jan.-Febr., p. 64. — Hennen: Bemerk. über einige wichtige Gegenstände der Feldwundarz.

Brustgürtel und Bändern (Köhler¹⁾), sodass die Wundränder aneinander treten. Hierdurch erspart man zuweilen die Naht, die bei starkem Husten oft reisst. Bei vollständiger Durchtrennung der Luftröhre muss man zur Naht greifen, wenn auch die Erfahrung lehrt, dass diese am wenigsten Fremdkörper verträgt: Erstickung, konvulsivischer Husten nötigt zur Entfernung der Naht. Rust rät, die Zahl der Nähte auf 3—4 zu beschränken. „Die Tunica intima laryngis ist gerade der nervenreichste Teil. Der Ramus laryngeus superior und inferior Vagi treten mit vielen Aesten an sie, und sogar in die Schleimhaut, wovon die Epiglottis überzogen wird, hinein. Deswegen darf die Suture nicht durch diese Membran geführt werden.“

Die grösste Gefahr droht durch die Entzündung der inneren Haut der Luftröhre (Blutandrang, Schwellung, Exsudat), die sich auf die kleinsten Luftröhrenäste fortpflanzen und so den Erstickungstod herbeiführen kann. Langenbeck differenziert dann die entzündliche Anschwellung, bei der es durch Blutausleerung zu einer schnellen Beseitigung der bedrohlichen Symptome kommen kann und dem Ausschwitzungsprozess einer weisslich klebrigen Feuchtigkeit aus den Gefässen. Pelletan (Clin. chir., T. 1, p. 33), Boyer (Abh. über d. chir. Krankh., übers. v. Textor, B. 7, p. 19) und Montaggia (Institut chirurg., T. 111, p. 162) suchen die Ursache dieses Erstickungstodes in dem Eindringen von Blut in die kleinsten Aeste der Luftröhre. Langenbeck lehnt die Möglichkeit eines derartigen Herabfließens ab. Er führt die Beobachtung an, dass „ein entzündlicher Zustand immer zu befürchten ist, mehr bei geringem, weniger bei starkem Blutverlust“, und zieht daraus den Schluss „so passt auch, modifiziert nach dem Blutverlust, die Methodus antiphlogistica“ bei Wunden des Halses. Daher rät Langenbeck gleich zur Ader zu lassen oder Blutegel an den Hals zu setzen. Schlundröhre soll man, wenn gleichzeitig die Speiseröhre verletzt ist, nicht einführen; im frischen Falle auch sonst die Ernährung per os wegen des Verschluckens vermeiden. Versuch, bei vorwärtsgeneigtem Kopf teelöffelweise Flüssigkeiten beizubringen. Nährklystiere. Bäder. — „Die Knorpel des Larynx können auch bei Schusswunden zerschmettert werden. . . . Das Schlimmste ist die heftige Entzündung, welcher Erstickung droht. Diese muss daher durch Aderlassen und Blutegel verhütet werden, und erfolgt sie dennoch mit Erstickungszufällen, so muss bei Zeiten entweder durch die Schusswunde oder auch durch eine künstlich gemachte Oeffnung eine Röhre eingebracht werden.“ — Tritt durch Quetschwunde Atemnot ein, so „muss die Tracheotomie sogleich gemacht werden, und dann muss man versuchen, von dieser Oeffnung aus die Einrichtung der dislocierten Stücke zu besorgen.“ (Kasuistik: Hebenstreit, Anthropologia forensis, p. 471. — Plenck, Samml. v. Beobachtungen. — Schrager in Horn's Archiv f. prakt. Mediz., Bd. 9, Jan. bis April 1810, p. 62. — Boyer's Abh. d. chir. Krkh., übers. v. Textor, Bd. 7, p. 38: Schussverletzung, Bruch der linken Seite

1) Dieffenbach bezeichnete später die Köhler'sche Mütze als einen wahren Marterverband, als eine Art Zwangsjacke für Kopf und Hals.

der *Cart. thyreoidea*. Erstickungsgefahr durch Entzündungsgeschwulst. Einführung einer bleiernen Röhre in die Luftröhre, die 3 Wochen liegen bleibt. Heilung.) — Bei Stichwunden möglich schneller Verschluss, um das Emphysem zu verhindern. Der Verschluss ist jedoch sofort zu lösen, wenn hierdurch entzündliche Schwellung und Atemnot eintritt. Dann ist die Stichwunde auch zur Ausführung der Tracheotomie oder Laryngotomie zu benutzen. Aderlass, Blutegel. Bei Eintritt des Emphysems Entleerung der Luft durch Einstich. — Ausführlich bespricht sodann Langenbeck die Gefässunterbindungen am Halse. —

Maximilian Chelius aus Mannheim (1794—1864) empfiehlt in seinem „Handbuch der Chirurgie“ (Wien 1843, Bd. I, § 464 ff.) die Kompression bei allen Blutungen, selbst bei denen der Carotis. Wenn diese sofort nach der Verwundung ausgeführt, das verletzte Ende blossgelegt und unterbunden wird, dann ist Rettung möglich¹⁾. — Beim Unterbinden ist darauf zu achten, dass nicht der N. vagus mitgefasst wird. — Ueber die Wunden sonst nichts Bemerkenswertes.

Der genialste Chirurg dieser Zeit ist der aus Königsberg stammende Chirurg der Charité in Berlin Johann Friedrich Dieffenbach (1794 bis 1847). Trotzdem seine 30 Beobachtungen über Halswunden (Magazin für die gesamte Heilkunde usw., herausgegeben von Joh. Nep. Rust, 29. Bd., Berlin 1834, S. 395 ff.) keinerlei Kriegsverletzungen enthalten, ist es doch notwendig die Schlussbemerkungen Dieffenbach's wiederzugeben:

Einfache Hautwunden des Halses heilen sehr selten durch die erste Vereinigung. Halswunden, auch wenn sie nicht in die Luftwege eindringen, können den Tod durch Vereiterung des Zellgewebes und Senkung des Eiters zur Folge haben.

Kleine in die Luftwege eindringende Halswunden werden oft tödlich, grosse, welche die Luftwege und den Schlund trennen, werden dagegen oft geheilt. Es verhält sich damit wie mit den Schädelbrüchen. Der Grund liegt wohl darin, dass bei kleinen tiefen Verwundungen die Entzündung und Vereiterung in der Tiefe fortschreitet, bei grossen aber mehr an der Oberfläche verläuft, daher die Rückwirkung auf die in der Tiefe gelegenen Gebilde ausheilt.

Die blutige Naht halte ich nach obigen Beobachtungen für unnütz. Sie vermehrt die Reizung und Entzündung und begünstigt das Hineinfließen des Wundsekrets durch die Luftröhre in die Lungen.

1) Literatur hierüber: Hebenstreit, in den Zusätzen zu B. Bell's Lehrbegriff der Wundarzneikunst. Tl. V, 5. 332. — Abernethy, Surgical Works, Vol. II, pag. 115. — Larrey, Mémoires de Chirurgie militaire, Tom. I, p. 309. — Hennen, Bemerkungen, 8, 170. — Collier, in Medico-chirurgical Transactions, Vol. VII, p. 107. — Cole in London medical Repository, Mai 1820. — Rust's Magazin, Bd. VIII, S. 337. — Thomson, Beobachtungen aus den britischen Militärhospitälern usw. Aus dem Englischen von Buck, Halle 1820, S. 62. — Breschet in der französ. Uebersetzung von Hodgson's Werk: Ueber die Krankheiten der Arterien und Venen, Vol. II, Sect. V, p. 37, Note. — Textor im neuen Chiron, Bd. II, St. 2.

Am nachtheiligsten wirkt die Naht bei grossen Wunden der Luftröhre: der Granulationsprozess bringt die Ränder der Trachea wieder aneinander.

Die blutige Vereinigung der Haut über den Wunden der durch die Naht vereinigten Luftröhre ist gänzlich zu verwerfen.

Die Vereinigung der Haut über einer nicht vereinigten Luftröhrenwunde ist nicht minder verwerflich, da dann Blut und Wundsekret sogleich in die Lunge hinabfliessen.

Die Köhler'sche Mütze ist ein höchst schädlicher, marternder Verband.

Die beste Behandlungsweise ist, wie ich glaube, folgende: bei Hautwunden eine einfache Vereinigung durch Heftpflasterstreifen: bei durchdringenden Wunden der Luftröhre und des Kehlkopfes, sie mögen klein oder gross sein, kein Verband der Wunde, sondern Bedecken derselben mit einem Wasserlappen und öftere sorgfältige Reinigung¹⁾; statt der Köhler'schen Mütze zwei gute Wärter, welche sich öfter ablösen, und von denen der eine unaufhörlich bemüht ist, die unruhigen Bewegungen des Kopfes zu mässigen. Von den Mitteln stehen wiederholte Aderlässe oben an, der Kranke muss in minima vita erhalten werden; es ist hier ganz dieselbe Behandlung wie bei penetrierenden Brustwunden angezeigt. Von Arzneien sind nur schleimige, indifferente Mittel mit Zusätzen von Narkoticis zweckmässig.

Ist die erste Gefahr vorüber, und ist Eiterung der Wunde eingetreten, so wird diese so verbunden, dass die Oeffnung in die Luftwege offen bleibt: der Eiter wird immer von der Oeffnung entfernt. —

Einen der vorzüglichsten deutschen Feldchirurgen lernen wir in dem Kgl. hannoverschen Generalstabsarzt Georg Friedrich Louis Strohmeyer (geb. 1804) kennen. In seinen „Maximen der Kriegsheilkunst“ (Hannover 1861) lesen wir:

Der Struktur der einzelnen Halsorgane ist es zu danken, dass durch Halsschüsse nicht mehr Todesfälle herbeigeführt werden. Die schlechteste Prognose gibt Zerreissung der grossen Gefässe, besonders der Carotis interna. Larrey sah aber einen Fall durch Kompression heilen. Percy berichtet über einen Halsschuss bei Missunde (1849), der durch den rechten Nasenflügel ging, den Hundszahn und einen Schneidezahn fortriss. Sprach- und Schlingbeschwerden. Der Arzt gibt Brechmittel. Blutung, Tod. Sektionsbefund: Längsriss der Carotis int. von der Länge eines Viertelzolls. In der Streitfrage, ob derartige in der Nähe der grossen Gefässe steckende Kugeln operiert werden sollen, rät Percy von der Operation ab; Strohmeyer

1) Ueber die offene Wundbehandlung lesen wir bei Hippokrates, LVI, pag. 404: Man soll auch keine Wundheilmittel applizieren, bevor man die Wunde vollständig trocken gelegt hat; erst dann bringe man dieselben in Anwendung; man tupfe die Wunde mit einem (in Wein getauchten) Schwamm ab, dann drücke man mehrmals eine trockene und saubere Kompresse darauf und erst dann appliziere man das als zweckdienlich erscheinende Wundheilmittel; zuletzt verbinde man oder verbinde auch nicht.

ist für diese. Dagegen sollen alle unvorsichtigen Untersuchungen derartiger Wunden unterbleiben. — Antiphlogose durch kalte Umschläge, Aderlässe führen oft zur Heilung. — St. bespricht dann die Ausfallserscheinungen bei Verletzung der einzelnen Nerven, sowie die Stimm- und Schlingstörungen bei Kehlkopf- und Luftröhrenschüssen. — Er schliesst sich Larrey's Ansicht von der lebensrettenden Bedeutung der Schlundsonde an; behandelt im Uebrigen streng antiphlogistisch und verordnet Narkotica. In seinen „Erfahrungen über Schusswunden im Jahre 1866“ (Hannover 1867) berichtet er über die Verletzungen sämtlicher in den Hospitälern in und um Langensalza und Kirchheilingen behandelten Verwundeten.

Unter 1092 Verwundeten:

1 Halswirbelverletzung, davon — geheilt, 1 gestorben,

16 andere Halswunden, „ 15 „ 1 „

Von diesen starb der eine am 19., der andere am 30. Tage. — Unter den (580) invaliden Unteroffizieren und Soldaten der früheren hannoverschen Armee sind 6 Fälle mit Halsverletzungen.

In den Lazaretten dieser beiden Orte wurde zwei Mal der Stamm der Carotis unterbunden, beide Male ohne Lebensrettung, doch wurde der Tod in einem Falle um 3 Wochen verzögert. — Die Schwierigkeit der Auffindung des blutenden Gefässes am Halse liessen den Gedanken an die Unterbindung der Carotis communis aufkommen, deren wärmster Befürworter neben Strohmayr auch Pirogoff war. Nachblutungen und spätere Gehirnerscheinungen brachten den Wert des Eingriffs in's Wanken. Uebrigens zeigten von 75 Fällen Unterbindung der Carotis comm. 78% tödlichen Ausgang. (Otis 1870.)

Die Schüsse durch die Luftröhre sind infolge der durch die Blutung entstehenden Erstickungsgefahr meist ernster als die des Kehlkopfes. Die Aerzte sollen ihre Scheu vor dem Aderlass aufgeben und diesen schon im Felde ausführen. St. sah Heilungen hierdurch. — Schussverletzungen des Oesophagus können ohne Strikturen heilen. Verletzung der Halswirbel geben schlechte Prognose. — Fig. 69 a und b, Verletzung des Halswirbels: der vordere Teil des Seitenfortsatzes ist mit einem Stücke des Wirbelkörpers durch Kugelschuss abgetrennt. —

Nicolaus Pirogoff, ein russischer Schüler Dieffenbach's, teilt in seinem Werke „Grundzüge der allgemeinen Kriegschirurgie; nach Reminiscenzen aus den Kriegen in der Krim und im Kaukasus und aus der Hospitalpraxis“ (Leipzig 1864) die Halswunden nach der Richtung des Schusskanals in drei Kategorien: 1. die, in welchen das Geschoss den Hals quer von links nach rechts oder von rechts nach links durchbohrt; 2. die, welche von vorn nach hinten durchbohren, und 3. die in schräger oder spiraler Richtung verlaufenden Schusskanäle. Auf dieser Grundlage bespricht er kurz die prognostische Bedeutung der einzelnen Schussrichtungen. — Bei Gefässverletzungen kommt es auf entschlossenes Handeln an und zwar Kompression mit Schwamm und gleichzeitig, wenn erforderlich, sofort Unterbindung der Carotis comm. Man braucht dazu kaum vier Minuten

Zeit. Allerdings gelingt es selten „der primären Blutung aus einem grossen Halsgefässe Herr zu werden, man kommt meistens zu spät zu Hilfe“. — „Hat man noch einen zweiten Assistenten zur Hand, so lässt man ihn auch die Carotis der gesunden Seite komprimieren. Das hilft, namentlich bei totalen Trennungen der Aeste der Carotis facialis, mehr als die Kompression der Kranken.“ Versuche an Pferden zeigten Pirogoff die Vorzüge dieser Methode. Bei Blutungen der Vena jugularis interna kam er stets mit Kompression aus. — Isolierte Verletzungen der Halsnerven hat er nie gesehen. (S. 555 Kasuistik von Strohmeyer, Demme und Beck.) Bei Verwundung der obersten Partie des Kehlkopfes rät Pirogoff zu schneller Tracheotomie. Diese erleichtert dann die Einführung der Schlundsonde. Es versteht sich von selbst, dass Verletzung der Cartilago cricoidea und der Luftröhre von vorn Stimmlosigkeit zur Folge hat. „Sie begleitet aber oft auch andere in der Nähe des Kehlkopfs vorkommende Schusswunden. Strohmeyer beobachtete sie, wie es scheint, nur dann, wenn das Geschoss zwischen dem Kehlkopf und Zungenbein durchging, ich habe aber den temporären Verlust der Stimme oder wenigstens eine bedeutende Heiserkeit auch dann gesehen, wenn das Geschoss nur in der Nähe des Kehlkopfes ohne sichtbare Verletzung desselben durchging.“ — Oft hartnäckige Fistelbildung nach Wunden der Regio suprahyoidea, nach Albers und Demme Rachenfistel. — Pirogoff widerspricht der Ansicht Strohmeyer's von den Wunden des Oesophagus, „dass sie keine besondere Gefahr haben“. Er sah zwei Fälle mit tödlichem Verlauf. — Gefahr der akut-purulenten Oedeme bei Halswunden. — Der Besprechung der Warnung Strohmeyer's vor Brechmitteln bei tiefsitzenden Kugeln im Halse fügt Pirogoff hinzu: „Ich warne von meiner Seite vor Missbrauch der Antiphlogose. Eine Venaesection halte ich nur dann für indiziert, wenn sehr heftige Spannungszufälle bei kräftigen, vollblütigen Individuen und bald nach der Verletzung sich entwickeln. In gut organisierten Heilanstalten habe ich ausgezeichnete Wirkung (namentlich bei Halswunden) von warmen Kataplasmen gesehen, wenn denselben eine Zeit lang die eiskalten Umschläge (vor der Abstossung des Brandschorfs) vorausgeschickt wurden. In Kriegslazaretten aber ist dieses Verfahren unausführbar.“ — Substanzverlust durch grobes Geschoss an den vorderen oder seitlichen Partien des Halses sind meist tödlich, die des Nackens führen zu Difformitäten. Verbände und orthopädische Apparate werden nicht vertragen¹⁾. — Pirogoff erwähnt schliesslich einige „curios verlaufende Schusskanäle“ am Halse. (Eintritt der Kugel in die Kehlkopfgegend. Subkutane Konturierung um den ganzen Hals. Austreten dicht neben dem Eintritt. Hennen.)

1) F. Löffler, „Grundsätze und Regeln für die Behandlung der Schusswunden im Kriege“ (Berlin 1859) schreibt: Bei den Schussverletzungen des Halses genügen (sc. auf dem Schlachtfelde) einige Bindentouren oder ein Halstuch, die Deckkompressen zu befestigen. Es ist ebenso unnütz als peinlich für den Verwundeten, durch die bekannten Vorrichtungen den Kopf nach der einen oder andern Seite zu ziehen.

Pirogoff gab für den Fall von Nachblutungen aus Schusswunden am Halse folgende Regeln an:

„Die Hauptsache ist, keinen Augenblick zu zögern und gleich den Schnitt auszuführen, während noch die Schwämme angelegt werden. Sobald die Fascia cervicalis (infrahyoidea) aufgeschnitten und der innere Rand des Sternomastoideus entblösst ist, was höchstens eine viertel Minute Zeit erfordert, muss man gleich mit dem Finger in die Wunde gehen und die Carotis gegen die Wirbelsäule komprimieren, oder was noch sicherer ist und was ich in zwei Fällen gemacht habe, sie mit dem Daumen und Zeigefinger, oder mit dem hakenförmig gebogenen Zeigefinger der linken Hand fassen, zusammendrücken und aus der Tiefe hervorheben, während sie mit der rechten Hand (mittels der stumpfen Hohlsonde) aus ihrer Scheide herauspräpariert und vom N. vagus getrennt wird. Natürlich wird die Operation hier nicht so rein und elegant ausfallen als dann, wenn man mehr Zeit zu handeln hat, aber der Hauptzweck wird doch erreicht. Hat man noch einen zweiten Assistenten zur Hand, so lässt man ihn auch die Carotis der gesunden Seite komprimieren. Das hilft, namentlich bei totalen Trennungen der Aeste der Carotis ext., mehr als die Kompression der Kranken.“ —

Harald Schwartz verdanken wir ein sehr unterrichtendes Buch, „Beiträge zur Lehre von den Schusswunden. Gesammelt in den Feldzügen der Jahre 1848, 1849 und 1850. Schleswig 1854“:

„Die Schusswunden des Halses kommen überall nicht häufig zur Beobachtung, da dieser schmale Körperteil den Kugeln wenig ausgesetzt ist. Sehr selten sind die Schusskanäle, die sich nur allein auf den Hals beschränken; in der Mehrzahl der Fälle findet man die benachbarten Teile gleichzeitig mit verletzt, als die Schultern, den Kopf, den Rücken usw., so dass nur der Anfang oder das Ende des Schusskanals den Hals betrifft. Die Zahl unserer Beobachtungen über die Verletzungen dieser Körpergegend ist eine beschränkte. . . .“ Eitrige Prozesse nach Schusswunden des Halses sind selten. Die Kugel muss, um Komplikationen durch Druck zu vermeiden, wenn irgend möglich entfernt werden. „Das Sitzenlassen ist in der Halsgegend eine der bedenklichsten Sachen und kann, selbst wenn keine andere tödliche Nebenverletzung vorhanden, allein Ursache des Todes werden.“ Bis an die Wirbelsäule kann man allerdings nicht präparierend vorgehen. In diesem Falle muss man eben abwarten, bis die Kugel oder der Knochensplitter durch Eiterung an die Oberfläche getrieben wird.

„Verletzungen des Kehlkopfs und der Luftröhre sind selten. Wir haben sie nur hin und wieder gesehen. Im allgemeinen sind sie an und für sich nicht sehr gefährlich.“ Nur bei eintretender Knorpelnekrose ist die Prognose schlecht. — Flintenschüsse des Schlundes sind an und für sich ungefährlich. — „Die Schusswunden der Wirbelsäule sind nicht ganz selten. Die Verletzungen der Halswirbel sind am gefährlichsten, einesteils wegen der geringen Massenhaftigkeit derselben, andernteils wegen ihrer grösseren Be-

weglichkeit und dadurch leichter erzeugten Einwirkung auf das Rückenmark selbst.“

Aus den 3 Kriegsjahren wird eine Kasuistik von 5 Fällen angeführt, von denen 4 tödlich endeten. —

Die Umwälzung welche das Waffenwesen in der zweiten Hälfte des 19. Jahrhunderts erfuhr, dazu die Fortschritte auf allen Gebieten der ärztlichen Kunst, führten wesentliche Veränderung im Feldsanitätswesen herbei: Eine nicht unbeträchtliche anregende Rolle kommt seit dem Krimkriege der Erkenntnis von der Bedeutung der Statistik zu, der in dem Schlussteile dieser Arbeit einiger Raum gewährt werden muss. —

In seinem „Lehrbuch der allgemeinen Kriegschirurgie“ (Erlangen 1868) behandelt H. Fischer die Schussverletzungen der Venen, ihre Gefahren durch Thrombenbildung, deren Vereiterung, Pyämie. Er bespricht dann die Möglichkeit des Lufteintrittes in die zerrissene Vene und nimmt die Möglichkeit an, dass hierdurch sofortiger Tod eintreten kann¹⁾. Neudörfer lehnt diese ab, weil die Ränder der Venen nicht klaffen, sondern gefaltet und komprimiert seien. Nach Pirogoff kommt es ausschliesslich darauf an, ob die Venenwunde oberhalb oder unterhalb des Abganges der Collateraläste liege. „Befindet sie sich unterhalb derselben, so verhindert das aus den Collateralästen kommende Blut den Eintritt der Luft, es wird bei der Inspiration nicht Luft, sondern Blut aus den Collateralästen in das rechte Herz gesogen. Ist die Wunde aber oberhalb der Collateralen, so ist bei einer längeren Inspiration der Lufteintritt unvermeidlich: Es werden daher wohl viele am Halse durch Projektile Verwundete sofort durch Lufteintritt in die Venen sterben, eine Tatsache, die sich aber vollständig der Beobachtung der Aerzte entzieht, da sie auf dem Schlachtfelde unmittelbar nach der Verletzung eintritt.“ —

Die Statistik für die Kriegschirurgie ist vorerst noch lückenhaft, da in ihr die Gefallenen und die in den ersten Stunden Gestorbenen nicht mitgezählt werden. In der vergleichenden Uebersicht der Häufigkeit der Schusswunden nach den verschiedenen Körperteilen, zusammengestellt nach 109698 Schusswunden aus den verschiedenen Kriegen kommen auf die des Halses (Prozent):

Macleod. Krim-Krieg	Demme. Italienischer Krieg		Williamson. Indien	Loeffler. Zweiter schlesw.-holst. Krieg	
7528 Engländer. 2	8500 Oesterreicher. 2	8573 Franzosen. 6	558 Engländer. 1,4	1968 Preussen. 2	1203 Dänen. 2

1) Siehe auch: Arzt, de aeris in venas ingressu in operationibus chirurgicis. 1839. Auf die Gefahr der Luftembolie bei Eröffnung der Venen machten zuerst Mary (Anfang des 18. Jahrhunderts) und Littre (1658—1725) aufmerksam. Wepfer (17. Jahrhundert) und Boerhaave (geb. 1668) haben sie experimentell am Tier nachgewiesen.

Moses. Circular 6. Nord-amerikanischer Krieg		Strohmayer. 1866. Langensalza	Beck. Süddeutscher Krieg 1866	
1904 Schlacht bei Chicka-Mange. 2,2	77 775 Gesamtzahl der Verletzten. 2	1394 Preussen und Hannoveraner. 1,5	238 Tauber- bischofsheim. 2,52	57 In einem an- dern Lazarett. —

Durchschnittliche Prozentzahl: 3,7

Mortalität durch Halsschuss.

Krimkrieg		I. schlesw.-holst. Krieg. Nach Djoerup	II. schlesw.-holst. Krieg. Nach Löffler		Amerikanischer Unionskrieg. Circular 6
Franzosen	Engländer		Preussen	Dänen	
33,6 %	4,1 %	62 %	10 %	7,6 %	14 % (?)

Italienischer Krieg nach Demme	Indische Kriege nach Williamson	Verwundete nach der Schlacht bei Chica- mange nach Moses	Verwundete nach der Schlacht bei Langensalza nach Strohmeyer
10,40 %	—	5 %	14,2 %

Mittlere Mortalität 18,8 %.

Tabelle aus den französischen Kriegen.¹⁾

Franzosen in der Krim. Totalsumme: 32265.					Franzosen in Italien. Totalsumme: 18894.				
Prozente					Prozente				
Hals	leicht	schwer	leicht	schwer	Hals	leicht	schwer	leicht	schwer
435	272	163	62,5	37,5	203	139	64	68,5	31,5

Im Hospital Gulhané in Constantinopel wurden 3 Unterbindungen der Carotis communis vorgenommen, die sämtlich tödlich endeten. (L. Baudens: Der Krimkrieg. Deutsch von W. Mencke. Kiel 1864.) — C. J. Büttner und J. P. Gleisberg (Leitfaden zur rationellen Beurteilung und Behandlung der Schusswunden. Kriegschirurgische Erfahrungen) (1866), (Dresden 1869) sahen in einem Dresdener Lazarett unter 486 Verwundeten, darunter 392 solche durch Schuss, 19 Halswunden. Unter diesen waren 3 Halswirbelschüsse. —

1) Auf die bedeutende Arbeit von Hermann Demme: Allgemeine Chirurgie der Kriegswunden; nach Erfahrungen in den norditalienischen Hospitälern von 1859 (Würzburg 1861), sei nur kurz hingewiesen. Bd. II, S. 77—89 behandelt die Schusswunden des Halses und Nackens. — Die Statistik findet in dem Werke wertvolle Anwendung.

Aus der Tabelle über die Häufigkeit der Schusswunden einzelner Körperabschnitte im zweiten deutsch-dänischen Kriege. Zahl aller Verletzten 2355, davon: Hals 48 = 2%. Gefallen 8 = 17%. Nicht gefallen 40 = 83%. In den ersten 48 Stunden gestorben 3 = 6,2%. Später gestorben 1 = 2%. Summa aller Gestorbenen 12 = 25%. E. Richter, Allgemeine Chirurgie der Schussverletzungen im Kriege. Breslau 1877.

Tabelle über die Häufigkeit und Tödlichkeit der Schusswunden nach Körperteilen und der Art der Geschosse geordnet.

	1864		1870/71		Bei Belagerungen		1870/71		Bei Gefechten	
	Zahl d. Verletzten	Davon gefallen	Zahl d. Verletzten	Davon gefallen	Zahl d. Verletzten	Davon gefallen	Zahl d. Verletzten	Davon gefallen	Zahl d. Verletzten	Davon gefallen
Im Ganzen	2355	337	256	30	1344	188	742	121	397	44
Davon Halsschüsse	48	8	7	2	16	7	21	4	9	2
			Gewehrscüsse		Granatverletzungen		Gewehrscüsse		Granatverletzungen	

Tabelle über die Häufigkeit der Kriegsverletzungen der Franzosen im Krimkriege und dem Kriege des Jahres 1859 sowie über deren Tödlichkeit.

Krim.

	Gewehrskugel		Stückkugel		Sprengstücke und Kart.		Blanke Waffe	
	verw.	davon +	verw.	davon +	verw.	davon +	verw.	davon +
Im Ganzen	11821	2520	403	244	9050	2081	804	74
Halswunden	306	100	2	1	122	44	25	9

Aus Georg Fischer's „Krankheiten des Halses“, Stuttgart 1880¹⁾:

„Die Tödlichkeit auf dem Schlachtfelde ist unbekannt, aber gewiss sehr gross, daher nur die weniger schweren Verletzungen in die Hospitäler kommen, welche eine allerdings auffallend geringere Tödlichkeit zeigen, als man bei dem Komplex wichtiger Organe vermuten sollte. Doch ist dabei zu berücksichtigen, dass diese infolge ihrer Elastizität den Kugeln ausweichen können, sodass manche Kugel quer oder schräg durch den Hals geht, ohne eine bedeutende Verletzung zu machen. Die mittlere Sterblichkeit ist etwa 12%. Alle Kriegschirurgen bestätigen den so häufig günstigen Verlauf der Schussverletzungen des Halses.

Zur Uebersicht über die verschiedene Lage der Schussverletzungen am Halse, ihrer Sterblichkeit und der notwendig gewordenen Operationen diene die Kolossalstatistik aus dem amerikanischen Kriege:

1) Siehe dort umfangreiche Literaturangabe.

	Summe	Tod	Entlassen	In Dienst	Unbekannt
Fleischwunden	4789	570	1056	2394	769
Wunden { Kehlkopf	30	75	31	20	13
{ Luftröhre	41				
{ beide	4				
Wunden { Schlund	13	24	13	4	5
{ Speiseröhre	10				
{ beide	1				
Wunden der Luftwege und des Schlundes oder Speiseröhre	7	4	3	1	—
	4895	618	1083	2413	781
Operationen.					
Unterbindungen	29	22	2	4	1
Tracheotomie	14	8	4	2	—
Laryngotomie	6	5	1	—	—
Exzision der Tonsillen	2	—	2	—	—
Entfernung von Kugeln	87	12	36	29	10
	138	47	45	35	11

Der Sanitätsbericht über die deutschen Heere im Kriege 1870—1871 zählt auf 99566 Verwundete, welche in ärztliche Behandlung kamen, nur 61 Verwundete des Kehlkopfes und der Luftröhre = 1,6%, davon 58 Schussverletzungen, 4 durch Granatsplitter, 1 Schnitt-, 1 Stichverletzung. —

Nun zum Schlusse nur noch einen kurzen Blick in die Literatur der neuesten Zeit, deren Inhalt auf den Erfahrungen der grossen Kriege der sechziger und siebziger Jahre beruht. Adolf Bardeleben schreibt in seinem „Lehrbuch der Chirurgie und Operationslehre“ (Berlin 1872): „Die Mehrzahl der grossen Halsvenen ist durch fibröses Gewebe an den Nachbarteilen in der Weise befestigt, dass sie nach ihrer Durchschneidung klaffen, wodurch das Eindringen von Luft begünstigt wird.“ . . . „Eine dicke Stecknadel, zwischen dem Hinterhaupt und dem ersten Halswirbel eingestossen, reicht zur Tötung eines Kindes hin. Dagegen sind Verletzungen des oberen Teils der vorderen Halsgegend von verhältnismässig geringerer Bedeutung. Die Wunde muss sehr tief sein, wenn sie sofort den Tod veranlassen soll. Der Vorsprung des Schildknorpels schwächt die Wirkung des verletzenden Instruments und weiterhin werden die Carotiden noch durch die Mm. sterno-cleido-mastoidei geschützt.“

Ueber die Stichwunden des Kehlkopfs und der Luftröhre schreibt Bardeleben: „Wenn ein dünnes stechendes Instrument von aussen her den Kehlkopf trifft, so entsteht fast immer Emphysem, weil wegen der alsbald eintretenden Verschiebung die innere und die äussere Wunde einander nicht entsprechen. Ist die Wunde des Kehlkopfs klein, so erreicht das Emphysem nur eine geringe Ausdehnung und verschwindet bald wieder. Ist dagegen die Oeffnung im Kehlkopf gross, so entsteht ausgebreitetes Emphysem, welches sich auch auf den ganzen Körper erstrecken und lebensgefährlich

werden kann, so namentlich nach Verletzung mit Säbelspitzen, Bajonetten usw. In solchen Fällen wird es erforderlich, die äussere Wunde zu erweitern und der Luft Austritt zu verschaffen. Die Erweiterung der Wunde ist auch dringend angezeigt, wenn bei Stichwunden ein grösseres Gefäss verletzt ist und Blut in die Luftwege einströmt. Alsdann muss man zunächst durch kräftiges Saugen an der Wunde (direkt mit dem Munde oder mittelst eines direkt in die Wunde eingeführten Katheters) das eingedrungene Blut wieder zu entleeren und so die dringendste Erstickungsgefahr abzuwenden suchen (Roux), demnächst aber in der erweiterten Wunde das blutende Gefäss unterbinden.“ — Es sei hier erwähnt, dass Roux einen Patienten, bei dem während der Tracheotomie Atemnot eintrat, dadurch rettete, dass er mit dem auf die Wunde gelegten Munde das in die Luftwege eingedrungene Blut aussog.

Unter den Schwierigkeiten, die sich der Behandlung ausgedehnter Querschnitten des Kehlkopfes und der Luftröhre entgegenstellen, erwähnt Bardeleben das Umkrämpfen der Wundränder nach innen, sobald man den Kopf stark nach vorne beugt. Hierdurch treten die zur Vereinigung ungeeigneten Epidermisflächen mit einander in Berührung. Beugt man den Kopf nicht genügend nach vorn, so ist eine Vereinigung infolge des Klaffens der Wunde nicht möglich. Man schreite stets zur Naht, lege aber die Nähte nur durch die bedeckenden Weichteile. Das Emphysem verhindert man gewöhnlich durch Kompressivverband. Tritt es trotzdem ein, so entferne man einige Nähte. „Ist die Wunde eine unregelmässige, gequetschte und sind Knorpelstücke abgelöst, so führt die Naht (deren Anlegung dann überdies schwieriger ist) nur höchst selten zur ersten Vereinigung und wird daher besser ganz unterlassen.“ Richtige Lagerung des Kopfes. Kälteanwendung zur Verhütung der Entzündung. —

Aus C. Hueter, Grundriss der Chirurgie (Leipzig 1882): II. Hälfte, S. 258. Die „Schusswunden bieten in betreff der Erstickung ähnliche Gefahren wie die subkutanen Brüche; doch vermindert der Schusskanal insofern die Gefahr, als das vergossene Blut aus demselben ausfliessen oder ausgehustet werden kann. Fayrer sah nach einer Schussverletzung, bei welcher die Kugel beide Schildknorpel durchbohrt hatte, ohne weitere Erscheinung die Heilung eintreten. Eine ähnliche Beobachtung teilt v. Langenbeck mit. In einem solchen Falle dient wohl auch die Oeffnung im Knorpel dem Eintritt der respiratorischen Luft in ähnlicher Weise, wie die kunstvolle tracheotomische Wunde. Doch würde die prophylaktische Tracheotomie auch bei solchen Schussverletzungen immerhin von Nutzen sein, weil sie den Verletzten vor Erstickung sicherstellt, während ohne Tracheotomie doch die Katastrophe plötzlich eintreten kann.“ —

Aus L. Lüge, Vorlesungen über Kriegschirurgie (Berlin 1897): Zu den Verletzungen, die gewöhnlich nicht sofort den Tod herbeiführen, gehören auch die des Halses, „insbesondere des Kehlkopfes und der Luftröhre, welche gewiss nur höchst selten, etwa durch Zerschneiden und Eindringen der Knorpel, Steckenbleiben des Geschosses, Ueberschwemmung der Luft-

röhrenäste mit Blut usw., augenblickliche Erstickung zuwege bringen können. Die Verwundungen der grossen Halsgefässe müssen zwar sehr raschen aber nicht sofortigen Tod herbeiführen, da es doch immerhin einer gewissen Zeit bedarf, die freilich bei der Grösse des Gefässes sich nur nach Minuten berechnen wird, um den Blutverlust bis zum Verblutungstod zu steigern. Dasselbe muss auch von den andern grossen Gefässen gelten, deren Eröffnung je nach ihrem Lumen verschieden lange Zeit bis zur Tötung beanspruchen muss.“ — Die „Halswunden, bei denen Erstickungsgefahr bereits eingetreten oder in Bälde zu erwarten ist“, fallen in die Tätigkeit der Operationsabteilung.

Im Kriege 1870—1871 sind nach dem „Sanitätsbericht“ (III. B. spezieller Teil, III. A, p. 2) 2,2% in den Lazaretten an Wunden des Halses gestorben, 3,2% auf dem Schlachtfelde gefallen.

Zu den eiligen Operationen, die gegebenen Falles auf dem Haupt- oder auch Truppenverbandplatze auszuführen sind, gehört die Tracheotomie bei Halswunden, bei denen der obere Teil der Luftwege eröffnet ist. Bestehende Atemnot und drohendes Oedem erfordern sie. „Ein Verwundeter mit einer Eröffnung des Kehlkopfs oder der Trachea sollte daher niemals ohne eine Trachealkanüle einem, wenn auch noch so kurzen Transport unterzogen werden, auf welchem er ohne dieselbe leicht suffokatorisch zu Grunde gehen könnte. Dass die Tracheotomie unterhalb der Verwundung stattfinden muss, ist selbstverständlich.“ Eine grosse Bedeutung sagt Lühe der O'Dwyer'schen Tubage voraus, die allerdings eine Verlängerung des Rohres erfordert. Die Tubage wird als Schiene wirken und die Dislokation von Splittern und Knorpelstücken beseitigen. — Die Tracheotomie oder Tubage sollten möglichst bald nach der Verwundung gemacht werden, um den Eintritt des Glottisödems zu verhindern. Es ist zu verhindern, dass das Wundsekret in die Luftwege fliesst. Bei Verwundung des Pharynx und der Speiseröhre Ernährung mit Schlundsonde und per anum.

Im deutsch-französischen Kriege wurden 14mal Tracheotomien gemacht mit 35% günstigem Ausgang, einmal Tubage mit tödlichem Ausgang an Lungenödem. — Im amerikanischen Kriege wurde 20 mal tracheotomiert mit 7 = 35% Heilung. Es wurden beobachtet 40 Halswunden mit Eröffnung der Luftwege. Von diesen kamen 18 zur Heilung. Von 12 unkomplizierten Schussverletzungen der Speiseröhre kamen 5 zur Heilung. —

Es sei noch J. Neudörfer's „Handbuch der Kriegschirurgie und der Operationslehre“ erwähnt. Es enthält in der zweiten Hälfte, erste Abteilung, Seite 386 bis 552 einen Aufsatz über die Schussverletzungen des Halses. —

Wer es unternimmt, durch Sammlung und Auswahl von Quellmaterial ein Bild geschichtlicher Entwicklung eines Einzelgebietes aus der medizinischen Wissenschaft zu geben, muss sich mancherlei Beschränkung auferlegen. Verlangt dies schon der Stoff in seinem Umfange, mit seinen vielen Wiederholungen, seinen Nebensächlichkeiten, so tut dies in noch höherem Masse die sich aufdrängende Frage: was ist historisch? Gar vieles

hat sich das Bürgerrecht erhalten, was vor Jahrhunderten geboren, manches verschwand dagegen, um in der Neuzeit wieder Anerkennung zu finden. In der Halschirurgie tritt in den siebziger Jahren der Laryngologe auf den Plan, bis zum heutigen Tage sein Arbeitsfeld immer mehr erweiternd. Da streitet ja noch vieles, und noch wissen wir nicht zu beurteilen, was Dauerwert hat und was hierauf verzichten muss. Da lässt sich kein Grenzzjahr festsetzen. Die vielen Meister, die an dem Bau der Laryngologie¹⁾ gearbeitet, einer der Schüler des andern, haben im Laufe der letzten fünf Jahrzehnte ein Ganzes geschaffen, ein Ganzes auch im Sinne des Meisters aller Meister, des göttlichen Hippokrates, unlösbar verbunden mit der gesamten Heilkunst. Der Weltkrieg fand sie gerüstet, so dass schon heut gesagt werden darf, dass die Kriegschirurgie des Halses vor der späteren Kritik in allen ihren Teilen bestehen wird. Dieser Gedanke erleichtert die Grenzzziehung der vorliegenden Studie: sie ist gegeben durch den Werdegang des laryngologischen Sonderfaches, das ihren Höhepunkt gefunden hat in der modernen Laryngochirurgie. Die diagnostischen und therapeutischen Errungenschaften der letzten Jahrzehnte haben ihr ein ganz neues Arbeitsgebiet geschaffen, das vereint mit den alterprobten Erfahrungen der Kriegschirurgie einen ganz neuen Ausblick auf die Heilmöglichkeiten der Verwundungen des Halses gewährt. Hier wird mit einem Rückblick auf die nicht gerade reichhaltige Friedensliteratur der Halsverletzungen und deren Behandlung einzusetzen haben, wer es in Jahren vielleicht einmal unternimmt, die Erfahrungen auf dem Gebiete der Kriegsverletzungen des Halses in dem gegenwärtigen Kriege zu sichten²⁾.

1) Paul Heymann: Geschichte der Laryngologie und Rhinologie. In Neuburger-Pagel's Handbuch der Geschichte der Medizin. Jena 1905, Bd. III, S. 573 ff.

2) Die für diese Studie verwertete Literatur sowie die reichhaltig eingestreuten Literaturnotizen erschöpfen bei weitem nicht das gesamte Material. Ich glaube aber, dass die wesentlichsten Momente in der Entwicklung der Kriegschirurgie des Halses berücksichtigt worden sind. Das völlige Uebergehen der Kriegschirurgie der Schilddrüse bedarf keiner weiteren Erklärung. Trotzdem ergab sich die Notwendigkeit, je näher wir in der Betrachtung der Gegenwart kamen, um so lückenhafter den Stoff zu wählen, da die ungeheuren Fortschritte der medizinischen Wissenschaft und die Beziehungen der Halschirurgie zu ihnen der Arbeit einen allzu grossen Umfang aufgezwungen hätten. Einige wenige Hinweise auf die Literatur mögen es dem Leser erleichtern, zwischen dieser geschichtlichen Arbeit und der lebendigen Gegenwart selbst das Band zu knüpfen: H. Fischer, Handbuch der Kriegschirurgie, Stuttgart. — E. Gurlt, Die Kriegschirurgie der letzten 150 Jahre in Preussen, Berlin 1875. — A. Köhler, Grundriss einer Geschichte der Kriegschirurgie, Berlin 1901. — O. Schjerning, Die letzten 25 Jahre im Militärsanitätswesen, Dtsch. med. Wochenschr., 1900, Nr. 1.

XXVIII.

Kombination von Karzinom und Tuberkulose im Kehlkopfe.

Von

Univ.-Doz. Dr. Z. von Lénárt (Budapest).

Das gleichzeitige Vorkommen von Tuberkulose und Karzinom wurde von älteren Autoren bezweifelt und besonders Rokitansky und mit ihm die sogenannte Wiener Schule nahmen den Standpunkt des Antagonismus ein und meinten, dass sich die beiden Prozesse gegenseitig ausschliessen. Diese Auffassung wurde durch weitere Erfahrungen widerlegt, die es bewiesen haben, dass sowohl in Begleitung von frischen, wie älteren tuberkulösen Veränderungen im Organismus gleichzeitig auch karzinomatöse Entartungen entstehen können. Es wurde sogar erwiesen, dass Tuberkulose und Karzinom nicht nur abgesondert in verschiedenen Organen, sondern auch in einem und demselben Organe gleichzeitig auftreten kann.

Die erste diesbezügliche Mitteilung stammt von G. L. Bayle (1), der als erster das primäre Lungenkarzinom erkannte und beschrieb, und in einem seiner Fälle neben Karzinom der Lunge auch tuberkulöse Veränderungen vorfand. Hildebrand (2) publizierte einen Fall von Lungenkarzinom, kombiniert mit Sarkom und Tuberkulose. Lubarsch (3) traf im Ileum. M. Schwab (4) im Zökum Karzinom und Zylindrom gleichzeitig mit Tuberkulose. C. Friedländer (5), Wolf (6), G. Schwalbe (7) fanden Karzinom in Lungenkavernen. Hugó E. Szász (8) beobachtete neben vorgeschrittener Tuberkulose des Endometriums ein beginnendes Karzinom der Portio uteri. A. Fricke (9) sammelte 6 Fälle der Literatur und fügte als siebenten seinen Fall dazu, wo die Brustdrüse an Karzinom und Tuberkulose gleichzeitig erkrankt war.

Auf den Kehlkopf bezüglich fand ich fünf Fälle in der Literatur, in denen Karzinom und Tuberkulose gleichzeitig bestanden. Der älteste Fall stammt von Gussenbauer (10), in dem Larynxexstirpation wegen Karzinoms nach histologischer Untersuchung gemacht wurde; der Patient erlag zwei Monate später an Lungentuberkulose. Der histologische Befund des Kehlkopfes wies auf Tuberkulose, aber mit bedeutender Proliferation der epitheloiden Zellen. Im Falle von K. Zenker (11) entwickelte sich das

Karzinom auf einem der Stimmbänder, das operativ entfernt wurde. Die etwa haselnussgrosse Geschwulst war ein Plattenepithelkarzinom, an dessen Rande, und zum Teil auch in die karzinomatöse Partie hineinragend, mehrere ovale und rundliche Herde sichtbar waren, welche den typischen Bau des Tuberkels zeigten. Zenker beschreibt auch einen zweiten Fall von Oesophaguskarzinom, an dessen Grenzen sich typische Tuberkel fanden; in den karzinomatös entarteten Drüsen waren ebenfalls Tuberkel, und in allen Knötchen waren die Tuberkelbazillen nachweisbar. Im Falle von B. Crone (12) gesellte sich zu älteren tuberkulösen Kehlkopfgeschwüren das Karzinom. Baumgarten (13) beschreibt einen ähnlichen Fall, nur hält er das Karzinom für primär, zu dem sich die Tuberkulose sekundär gesellte. Endlich im Falle von Noris Wolfenden (14) war nebst Kehlkopf- und Lungentuberkulose auch ein Kehlkopfkarzinom vorhanden. •

In dem von mir beobachteten Falle wurde die Diagnose nach histologischer Untersuchung auf Karzinom gestellt, und auf Grund dessen die Operation ausgeführt. Das Vorhandensein von Tuberkulose wurde erst durch die neuerlich vollführte histologische Untersuchung des exstirpierten Tumors erwiesen. Die Feststellung der Tuberkulose im Tumor war überraschend, da vor der Operation weder der laryngoskopische Befund, noch die Beschwerden des Patienten Grund boten, annehmen zu können, dass der Patient auch an Tuberkulose leide. Die später durchgeführte klinische und Röntgen-Untersuchung ergab dann tuberkulöse Veränderungen auch in der Lunge.

Dr. N. F., Arzt, 56 Jahre alt, konsultierte mich am 17. 11. 1916 wegen seiner seit 6 Wochen andauernden Heiserkeit. Er gibt an, auch anderemale schon öfters heiser gewesen zu sein, doch verschwand diese Heiserkeit stets in kurzer Zeit spontan. Es bestehen im Halse weder beim Schlingen noch spontan Schmerzen. Sein allgemeiner Gesundheitszustand war tadellos, er soll stets wohl auf und bei guten Kräften gewesen sein; er übte keine ärztliche Praxis aus, und als Forstbesitzer und Waidmann soll er ständig viel im Freien zugebracht haben und gewohnt sein, zu Fuss und zu Pferde grosse Strecken zurückzulegen. Er ist starker Raucher und Alkoholiker. Die Rachenschleimhaut des hochgewachsenen, kräftigen Patienten ist chronisch katarrhalisch verändert und sehr empfindlich, so dass die Laryngoskopie selbst nach Kokainisierung grosse Schwierigkeiten verursacht. Die Kehlkopfschleimhaut ist im allgemeinen hyperämisch, weist aber nichts Anormales auf, bis auf das linke Stimmband, das in seiner ganzen Länge verdickt, blassrot ist und eine gekörnte Oberfläche hat. Die Verdickung der Stimmlippe beginnt schon vorne an der Kommissur und erreicht den höchsten Grad in der Gegend des Processus vocalis, hier erscheint die Oberfläche kleinhöckerig. Neben der blassroten Verfärbung des Stimmbandes fällt es auf, dass am vorderen Teile einige Stellen wie grau-weiss geschnitten erscheinen. Die Umgebung weist keine entzündlichen Veränderungen auf. Die Beweglichkeit des Stimmbandes ist normal. Aussen am Halse nichts Abnormes, Drüsen sind nicht zu fühlen. Dieses Krankheitsbild erschien gleichsam typisch für die Initialform des Stimmlippenkarzinoms. Es sprach auch nicht dagegen der Umstand, dass das Stimmband frei beweglich war, da im Anfang, wenn die Infiltration noch nicht in die Tiefe gedrungen ist, die Beweg-

lichkeit der Stimmlippe oft nicht beeinträchtigt wird. Die Anamnese, sowie das Alter des Patienten unterstützten nur die Diagnose auf Karzinom, doch zur Sicherstellung derselben exzidierte ich ein Stückchen der Geschwulst an der Stelle, wo dieselbe am dicksten war. Die histologische Untersuchung, von Prof. Krompecher ausgeführt, stellte ein sehr ausgesprochenes Plattenepithelkarzinom fest.

Nachdem somit die Diagnose gesichert war, empfahl ich dem Patienten die Operation, die, in Anbetracht des Initialstadiums des Tumors, in dem relativ kleinsten Eingriffe: der einfachen Thyreotomie, bestehen konnte.

Die Operation wurde am 21. 12. 1916 in Lokalanästhesie, nach vorheriger tiefer Tracheotomie, in typischer Weise ausgeführt.

Die entfernte Geschwulst und ein linsengrosses Drüschen, das am Lig. oricothyreoideum sass, wurde von Prof. Entz und von Prof. Krompecher neuerdings mikroskopisch untersucht.

Die Oberfläche des Gewebes ist mit Flimmerepithel bedeckt; im subepithelialen Gewebe sind stellenweise typische Tuberkeln vorhanden, letztere bestehen aus epitheloiden Zellen, die mehrere Riesenzellen umschliessen und beginnende Verkäsung aufweisen. In der Submukosa sind aus Plattenepithelien bestehende Zapfen sichtbar, die, stellenweise schöne Hornperlen bildend, sich in die tieferen Schichten einsenken und sich hier verzweigen. Der Verhornungsprozess ist aber nur spärlich an der Geschwulstmasse wahrzunehmen. Die dünnen, netzartig zusammenhängenden Epithelbündel der Geschwulst dringen zwar bis an die Oberfläche vor, doch ist die Bindegewebs- und Epithelschicht der Mukosa nirgends durchwuchert, der Tumor ist also nicht exulzeriert.

Die atypische, grenzenlose Wucherung der Epithelmassen, sowie die Form der Zellen und der Verhornungsprozess, lässt die Geschwulst als ein verhornendes Plattenepithelkarzinom erkennen; die typischen Tuberkel zwischen der Epithelschicht und Geschwulstmasse lassen keinen Zweifel zu, dass im Tumor Tuberkulose und Karzinom zugleich bestehen. In dem präalaryngealen Drüschen waren nur tuberkulöse Veränderungen sichtbar.

Es entsteht nun die Frage, welcher Prozess in diesem Falle dem anderen voranging, und ob irgendein kausaler Zusammenhang zwischen den zwei Erkrankungsformen erkennbar ist.

Die beginnende Verkäsung der Tuberkel deutet auf einen längeren Bestand der Tuberkulose, zu dessen Entwicklung eine längere Zeit nötig war, während der das Karzinom, wenn es schon früher im Kehlkopfe vorhanden gewesen wäre, einen viel grösseren Umfang erreicht hätte. Dies lässt die Frage mit der grössten Wahrscheinlichkeit in dem Sinne beantworten, dass die Tuberkulose den primären, älteren Prozess darstellt, zu dem sich das Karzinom nur nachträglich gesellte.

Die andere Frage, ob irgendein ätiologischer Zusammenhang zwischen Tuberkulose und Karzinom besteht, ist schon schwieriger zu lösen.

Es ist bekannt, dass Ribbert (15) in seiner Theorie von der Histogenese des Karzinoms versucht hat, die Kombination der Tuberkulose mit Karzinom, wie sie besonders häufig bei dem Lupuskarzinom gefunden wird, zu erklären. Laut dieser Theorie übt der tuberkulöse Prozess einen chronischen Reiz auf das Epithel aus, das zur Wucherung angeregt wird, und somit

könnte unter Umständen die Entwicklung des Karzinoms veranlasst oder begünstigt werden.

Bei der Kehlkopftuberkulose sehen wir tatsächlich stets eine Verdickung der Epithelschicht, und man könnte annehmen, dass das Epithel einmal weiter wuchern und zum Karzinom führen kann. Jedoch eben der Umstand, dass die Epithelwucherung eine beständige Folge der Tuberkulose ist, hingegen deren Kombination mit Karzinom äusserst selten vorkommt, wiederlegt die Ribbert'sche Theorie.

Leichter könnte der Zusammenhang erklärt werden in jenen Fällen, in denen das Karzinom der ältere und die Tuberkulose der spätere Prozess ist. In diesen Fällen wird das Eindringen der Tuberkelbazillen in die Gewebe durch die karzinomatöse Ulzeration erleichtert, die Geschwüre eröffnen den Bazillen die Pforte auch zu solchen Stellen, zu welchen sie sonst wegen der schützenden Epitheldecke nicht hineindringen können. Im Kehlkopfe ist die Möglichkeit zur Infektion der Geschwüre durch das Sputum besonders vorhanden, und es scheint letztere Erklärung in diesen Fällen von Kombination der beiden Krankheitsformen sehr ansprechend zu sein. Diese Erklärung scheint auch durch den Fall Zenker's unterstützt zu werden, in dem ein Karzinom des Oesophagus mit Tuberkulose kombiniert vorkam, obwohl die Oesophagusschleimhaut bekanntlich zu den Teilen gehört, in denen die Tuberkulose am allerseltensten aufzutreten pflegt, und Zenker nimmt an, das karzinomatöse Geschwür sei durch das in den Oesophagus gelangte tuberkulöse Sekret infiziert worden.

In meinem Falle kann jedoch diese Erklärung nicht angewendet werden, da die Geschwulst nicht exulzeriert war und somit die sekundäre Infektion nicht anzunehmen ist, ausserdem lässt der histologische Befund darauf schliessen, dass in dem Tumor die Tuberkulose die primäre Erkrankung war.

Es lässt sich in diesem Falle also keineswegs ein ätiologischer Zusammenhang zwischen der Tuberkulose und dem Karzinom feststellen, und es ist wahrscheinlich, dass sich die zwei Erkrankungsformen unabhängig von einander in demselben Organ entwickelt haben, wozu die Gelegenheit wahrscheinlich durch den Umstand geboten wurde, dass im Organismus des Patienten die Disposition sowohl zum Karzinom wie zur Tuberkulose vorhanden war.

Literaturverzeichnis.

1. G. L. Bayle, zit. J. Wolf, Die Lehre von der Krebskrankheit. Jena.
2. Hildebrand, zit. bei J. Wolf.
3. Lubarsch, Virchow's Arch. 3. Bd.
4. M. Schwab, Inaug.-Diss. Würzburg 1903.
5. C. Friedländer, Fortschr. d. Med. 1885.
6. K. Wolf, Fortschr. d. Med. 1895.

590 Z. von Lénárt, Kombination von Karzinom und Tuberkulose im Kehlkopfe.

7. E. Schwalbe, Virchow's Arch. 149. Bd.
 8. Hugó E. Szász, Klinisch-therap. Wochenschr. 1901.
 9. A. Fricke, Beitr. zur Klinik der Tuberk. 1907. 8. Bd.
 10. Gussenbauer, Langenbeck's Arch. 17. Bd.
 11. K. Zenker, Deutsches Arch. f. klin. Med. 1890.
 12. B. Crone, Arbeiten aus dem pathol. Inst. Tübingen. 2. Bd.
 13. Baumgarten, Ebenda.
 14. N. Wolfenden, Journ. of Laryngol. 1892.
 15. Ribbert, Münchener med. Wochenschr. 1894; und Arch. f. Anatomie usw. 135. Bd.
-

XXIX.

Weitere Erfahrungen mit der endonasalen Eröffnung des Tränensackes nach West-Polyák.

Von

Dr. G. F. Rochat, Augenarzt und Dr. C. E. Benjaminus, Ohren-Hals-Nasenarzt
in Utrecht.

(Mit 3 Textfiguren.)

Bald nach dem Erscheinen der beiden Mitteilungen von West und Polyák in diesem Archiv (1913, Bd. 27) haben wir uns zu dem Versuche mit der intranasalen Tränensackoperation entschlossen. Ein Jahr später haben wir über 7 Operationen berichtet (Klin. Monatsblätt. f. Augenheilk., Bd. 53). Jetzt teilen wir die Resultate mit, die wir gewonnen haben bei einer Nachuntersuchung von 33 Operationen bei 31 Patienten, die vor einem Jahre oder länger gemacht worden sind. Die Gründe, warum wir diese Zeitgrenze gewählt haben, sind aus dem Folgenden ersichtlich. Die Zahl unserer Operationen ist beträchtlich kleiner als die anderer Autoren, es mag daran liegen, dass wir mit ein paar Ausnahmen nur solche Fälle operiert haben, die schon längere Zeit mit konservativen Methoden behandelt waren, und von denen man mit Bestimmtheit sagen konnte, dass sie unter dieser Behandlung nicht weiter kamen. Wir wollen ausdrücklich betonen, dass die übergrosse Mehrzahl der mit Tränenkanalverstopfung behafteten Patienten unter sachgemässer Sondierung heilen. Obwohl West in seiner Indikationsstellung (l. c.) eine Anzahl Krankheiten des Tränenkanals nennt, so scheint ihm das Tränenträufeln dabei nicht das Massgebende zu sein. Er schreibt nämlich am Ende des betreffenden Paragraphen: „Die Behandlung des Tränenträufelns ist eine Sache für sich allein, auf sie kann ich hier nicht eingehen.“ Für uns ist dieses Symptom aber der Massstab gewesen zur Beurteilung des Erfolges. Auch unsere Kranken kamen in der Mehrzahl um Hilfe gegen dieses Uebel. Die Grundkrankheit wird meistens von ihnen als nebensächlich betrachtet. (Akute phlegmonöse Tränensackleiden haben wir nicht operiert und immer das „kalte Stadium“ abgewartet.)

Als „geheilt“ haben wir nun diejenigen betrachtet, die unter keinen Umständen mehr Tränenträufeln hatten; „sehr gebessert“ sind die Fälle, die unter gewöhnlichen Verhältnissen jenes Symptom nicht mehr hatten,

aber in der Kälte oder bei starkem Wind wohl etwas Wasser in die Augen bekamen. Im allgemeinen waren diese Leute vollkommen zufrieden mit dem Erfolg; eine unserer Patientinnen schrieb z. B. „das Träufeln (in der Kälte) ist zu gering, um es als eine Beschwerde zu betrachten.“ „Gebessert“ nennen wir diejenigen, die wohl das Träufeln behalten haben, aber viel weniger als vor der Operation, und als „schlecht“ bezeichnen wir die misslungenen Fälle. Wir kommen nun zu folgenden Zahlen:

Operiert	Geheilt	Sehr gebessert	Gebessert	Schlecht
33	19	6	2	6

Insofern die grosse Mehrzahl unserer Patienten als mit den gewöhnlichen Mitteln unheilbar betrachtet werden muss, ist der Erfolg der Operation sehr zufriedenstellend. Ein Vergleich mit den Ergebnissen anderer Autoren ist nicht gut möglich, weil es aus den Publikationen nicht deutlich hervor geht, welche Forderungen an die Vorbehandlung gestellt worden sind.

Obwohl unser Material klein ist, so wird doch eine nähere Betrachtung einiges über die Bedingungen, die zur Heilung führen, ergeben, und man wird an seiner Hand die Indikation zur Operation näher präzisieren können. Es ist ohne weiteres klar, dass die Physiologie der Tränenabfuhr bei der Beantwortung der verschiedenen Fragen zu Rate gezogen werden muss. Obwohl nun noch keine absolute Klarheit hierüber besteht, so können wir doch schon auf Grund der alten Untersuchungen und der neueren von Frieberg¹⁾, und unserer eigenen Versuche²⁾ ein gewisses Urteil aussprechen über die Rolle, die von den verschiedenen Abteilungen des Tränenabführungsweges gespielt wird. Dabei haben wir in Uebereinstimmung mit Frieberg die Ueberzeugung gewonnen, dass der Zustand und die Funktion der Kanalikuli von der grössten Bedeutung ist. Wenn wir nun zusehen, wie der Zustand der Tränenröhrchen bei den verschiedenen Gruppen unserer Kranken war, so sehen wir Folgendes:

Von den 19 geheilten Fällen hatte nur einer ein zu stark geschlitztes unteres Tränenröhrchen, alle übrigen hatten ganz unversehrte Kanalikuli; die 8 mehr oder weniger gebesserten dagegen hatten alle ein beschädigtes unteres Tränenröhrchen. Die Beschädigung bestand entweder in einer zu starken Schlitzung (bisweilen bis in den Sack hinein), oder in Verödung; nur bei einer Patientin war zwar das Röhrchen augenscheinlich gesund, aber sie hatte einen perisakkularen Abszess gehabt, der inzidiert war, und eine eingezogene Narbe hinterlassen hatte, wobei gewiss die Muskulatur beschädigt wurde. Bei allen war der obere Kanalikulus durchgängig. Wir können hieraus schliessen, dass für den Erfolg der Operation der Zustand der Tränenpunkte und Tränenröhrchen von grosser Bedeutung ist. Wenn auch die Beschädigung des unteren Röhrchen keine Kontraindikation bildet

1) Zeitschr. f. Augenheilk. Bd. 36.

2) Gräfe's Arch. f. Ophth. Bd. 91. S. 66 und 92. Pflüger's Arch. Bd. 164. S. 111. Archives Néerlandaises de physiologie. 1917. S. 466.

gegen die Operation, sobald nur das obere Röhrchen durchgängig ist, so darf man in diesem Falle doch keinen vollständigen Erfolg in Aussicht stellen. Wenn wir auch Polyák's Vorschlag, auf das Sondieren von oben ganz zu verzichten, auf Grund unserer Erfahrungen ablehnen, so wird das Angeführte doch zu der grössten Vorsicht bei der Sondierung mahnen und besonders zur Warnung dienen gegen das zu weite Schlitzten des Tränenpunktes. Was lehren uns nun die sechs misslungenen Fälle?

Drei von ihnen haben sich nach dem Wiederauftreten des Tränenflusses einer weiteren Behandlung entzogen. Wahrscheinlich hätte eine Nachoperation ihnen helfen können. Bei einem Patienten mit Tränensackfistel stellte sich die Krankheit während der Nachbehandlung als Tuberkulose heraus. Es wuchsen nämlich hahnenkammförmige Exkreszenzen in der Bindehaut, die bei der mikroskopischen Untersuchung sich als eine nicht-verkäsende Tuberkulose erwiesen. Obwohl mit Mesothoriumbestrahlung ein guter Erfolg erreicht wurde, besserte sich das Tränenträufeln nicht. In der Natur der Krankheit war eine Kontraindikation gegen weitere intranasale Eingriffe gegeben. Die beiden übrigen Fälle haben uns mehr Positives gelehrt. Sie litten beide an hartnäckigem Tränenträufeln, obwohl bei der Untersuchung mittelst Sonde und Anel-Spritze ein durchgängiger Tränenkanal gefunden wurde, und auch sonst nichts Abnormes im Auge und in der Nase sich vorfand. Wir haben nun versucht, ob die Verkürzung des Abfuhrweges vielleicht Besserung bringen könnte, doch wurden wir hierin enttäuscht. Bei diesen Patienten bestand offenbar ein Defekt im Saug- und Pressmechanismus der Kanalikuli, wodurch der Eintritt der Tränen in den Abfuhrkanal behindert wurde. Wir haben daraus gelernt, dass man solche Fälle nicht operieren soll.

Betrachten wir nun unsere 19 ganz gelungenen Fälle in der Absicht nachzuforschen, welche Formen besonders geeignet sind zur Operation, so finden wir, dass die Mehrzahl, nämlich elf, eine Ektasie des Tränensackes hatte. Es bestand eine Schwellung im inneren Augenwinkel, die ein- oder mehrmals täglich ausgedrückt wurde, wobei sich Schleim oder Eiter entleerte. Während der Sondenbehandlung verschwand bei einigen zeitweise die Schwellung, um aber bald nach dem Aufhören der Behandlung wieder zu erscheinen. Bei keinem unserer Patienten mit Tränensack-erweiterung haben wir einen Misserfolg zu verzeichnen gehabt.

Dazu kommt noch, dass aus technischen Gründen diese Abweichung besonders geeignet ist für die Operation, weil doch die zu durchtrennende Knochenwand durch den Druck meistens verdünnt ist. Viermal haben wir bei diesen Kranken die Operation primär gemacht, d. h. ohne Vorbehandlung mittelst der Sonde, jedoch wurde der Tränensack zuvor einige Mal mit $\frac{1}{5000}$ Sublimatlösung ausgespritzt. Bald nach der Operation verschwindet schon der Höcker aus dem inneren Augenwinkel, wie aus den Abbildungen in der letzten West'schen Publikation in diesem Archiv (Bd. 30) ersichtlich.

Wir erlauben uns in den Figuren 1 und 2 einen derartigen „idealen“ Fall zu demonstrieren. Der Torus lacrymalis war stark ausgebildet, und

nach dem Abhebeln der Nasenschleimhaut an dieser Stelle zeigte sich eine kleine spontane Lücke in der Knochenwand, die ohne jede Mühe erweitert wurde, worauf die mediale Sackwand entfernt werden konnte. Der ganze Eingriff hat höchstens eine Viertelstunde gedauert.

In Uebereinstimmung mit West haben wir an drei Fällen auch erfahren, dass Tränensackfisteln sich bald nach der Operation schliessen; auch heilen die sekundären Entzündungen, wie Keratitis und Konjunktivitis, schnell aus.

Was den Zeitraum bis zum Auftreten eines Rezidivs des Tränenträufelns anbelangt, so haben wir erfahren, dass diese ziemlich kurz ist und nicht über 6 Wochen hinausgeht. Aus den grösseren Erfahrungen West's und

Figur 1.



Tränensackektasie vor der Operation.

Friberg's¹⁾ zeigt sich, dass man den Zeitraum für die Beurteilung länger nehmen muss. Friberg gibt 5, West 10 Monate an. Wir haben darum diese Nachuntersuchung auf die Fälle beschränkt, die mindestens vor einem Jahre operiert worden sind.

Natürlich wird auch bei Kranken, bei denen keine vollständige Heilung erzielt wurde, infolge beschädigten Zustandes des unteren Tränenröhrchens unter bestimmten Umständen (Koryza, Konjunktivitis usw.), zeitweise das Tränenträufeln wieder zunehmen können, aber das ist kein eigentliches Rezidiv, sondern nur eine vorübergehende Steigerung der Insuffizienz in der Tränenabfuhr.

1) Beide in diesem Archiv. Bd. 30.

Die echten Rezidive traten bei unseren Kranken schon zwei oder drei Wochen nach der Operation auf und machten nach einem Monat dieselben Beschwerden wie früher. Das operativ gebildete Fenster war dann immer durch Narben- oder Granulationsgewebe verlegt, dessen Beseitigung nur eine einfache Nachoperation erforderte.

Um den Rezidiven vorzubeugen, wird jetzt auf die Nachbehandlung mehr Sorgfalt verwendet. Während sechs Wochen wird das untere Tränenröhrchen zweimal wöchentlich von oben sondiert und mit Borwasser nachgespritzt, und der kranke eiternde Sack mit 10 proz. Lapislösung von der Nase aus ausgetupft.

Bei ein paar schon seit drei Jahren oder länger geheilten Fällen haben wir Folgendes gefunden: Die Sondierung ergab ein direktes Vordringen der

Figur 2.



Derselbe Fall 6 Wochen nach der Operation.

Sonde in der Nase, und bei der Rhinoskopie sah man dann, dass das frühere Fenster sich zu einem schmalen senkrecht stehenden Spalt verengt hatte. Wurde die Sonde herausgezogen, so sah man an der Stelle der Oeffnung eine leichte Einsenkung. Bei jedem Lidschlag des Patienten wölbte sich an dieser Stelle eine kleine Luftblase hervor.

Wurde Fluoreszin in die Bindehaut eingeträufelt, so erschien nach einigen Lidschlägen ein Tropfen der gefärbten Flüssigkeit in der obengenannten Oeffnung, floss langsam herab und hinterliess einen grünlichen Streifen an der lateralen Nasenwand und dem Vorderende der Concha inferior. Bei einem geheilten Patienten war die Fensteröffnung wieder zugewachsen, aber die Sonde glitt bequem im alten Kanal herab. Hier war also eine Restitutio ad integrum eingetreten.

Zum Schluss lassen wir jetzt noch einige Erfahrungen folgen, die wir bei der Operation gemacht haben.

1. Was die Orientierung in der Nase anbelangt, so haben wir folgendes beobachtet: Bis vor kurzem konnten wir uns an die West'sche Vorschrift halten, auf den sogen. Torus lacrimalis einzugehen. Aber es passierte uns dabei, dass wir an dieser Stelle zunächst eine Ethmoidalzelle antrafen, und weiter arbeitend etwa $\frac{1}{2}$ cm vor dem Sacke unter der Haut herauskamen. Wir hatten es also mit einem Pseudotorus zu tun. Später haben wir immer zu unserer Zufriedenheit den so einfachen Indikator von Frieberg¹⁾ benutzt, der handlicher ist als der von Zemann²⁾ angegebene.

2. Eine Schwierigkeit bietet die Anästhesierung des Tränensackes. Der grösste Schmerz wird empfunden bei dem Entblößen und Ausschneiden der nasalen Sackwand.

Wir haben in den Sack 1 proz. Novokainadrenalinlösung eingespritzt und zwar sind wir hierbei nicht dem Polyák'schen Vorschlag (l. c.), sondern der Modifikation von Jacobson³⁾ gefolgt.

Dabei wird die lange Nadel endonasal am Rande des Sinus pyriformis eingestochen und unter die Haut bis zum Tränensack vorgeschoben. Manchmal ist es aber doch noch nötig, die Lösung von der Nase aus in die Sackwand zu spritzen, nachdem die Knochenwand entfernt ist.

3. Wir haben in der Regel jede Schleimhautlappenbildung vermieden. Wenn es wegen Enge der Nase nötig war, haben wir viel Nutzen gehabt von dem nach hinten Umliegen eines Lappens nach Halle⁴⁾. In zehn Fällen war eine Septumresektion nach Killian angezeigt, diese haben wir ohne Beschwerden in derselben Sitzung mit der Tränensackoperation gemacht.

4. Es war 14 mal nötig, ein Stück des Vorderendes von der Concha media abzuschneiden, und 13 mal wurde eine Ethmoidalzelle geöffnet, ehe wir an den Sack gelangten.

Die Behauptung Rhese's⁵⁾, dass eine Erkrankung der vordersten Siebbeinzellen die häufigste Ursache der Entzündung im Tränensack sei, steht nicht im Einklang mit unserer Erfahrung. Im ganzen wurde nur dreimal eine eitrige Entzündung in diesen Zellen gefunden, wobei allerdings die Infundibular- oder Lakrymalzelle mit erkrankt war.

5. Hat man das Loch im Knochen nicht weit genug nach vorn gemacht, so muss die Vorderwand noch entfernt werden. Dieses ist nicht leicht. Warnen möchten wir vor der Benutzung des Ethmoidhakens von Hajek. Zweimal bekamen wir dabei eine Infraktion des aufsteigenden Oberkieferastes, die zwar keine bleibenden nachteiligen Folgen hatte, aber

1) Dieses Archiv. Bd. 30. S. 81.

2) Dieses Archiv. Bd. 28. S. 378.

3) Nederlandsch Tydschrift v. Geneeskunde. 1914. II. S. 1895.

4) Dieses Archiv. Bd. 28.

5) Deutsche med. Wochenschr. 1912. Nr. 35; u. Diskussion Verein Deutscher Laryngologen. 1913.

durch Schmerz und Blutung doch störend wirkte. Die feine Stanze von Frieberg (l. c.) ist dafür besser geeignet, nachdem man den Knochen durch Meisseln verdünnt hat. Die ähnlichen Instrumente von Polyák scheinen dieselben Dienste zu leisten. Wir kennen sie aber nicht aus eigener Erfahrung.

6. Einmal trat nach Abmeisseln der Knochenwand Orbitalfett in die gemachte Oeffnung. In normalen Fällen biegt sich die Fettkapsel an der Aussenseite des Tränensackes ab (Fig. 3). Bei diesem Patienten, einem sehr gut genährten Manne, hat das Fett sich auch nach innen vom Sack stark nach vorn entwickelt. Es mussten zuerst einige Fettläppchen entfernt werden, ehe der Tränensack genügend frei wurde.

Figur 3.



+ Stelle, wo die Operation gemacht wird.

Horizontalschnitt durch die Tränensackgegend in der Höhe der mittleren Muschel.

7. Bei engen Nasen besteht die Gefahr einer Synechiebildung zwischen lateraler Nasenwand und Septum nasi. Dieses unangenehme Ereignis begegnete uns im Anfange ein paar Mal. Später konnten wir ihm durch das sofortige Einlegen eines Mikablättchens nach der Operation vorbeugen. Dasselbe wird gegen das Septum angelegt und bleibt, ohne zu stören, eine Woche in der Nase. Wird es eher ausgestossen, so wird es ausgekocht und wieder eingeführt.

8. Es sind der Operation verschiedene Nachteile zugeschrieben worden, z. B. dass beim Schneuzen Luft und Nasensekret durch die Oeffnung hindurch in den Konjunktivalsack hinein gelangen können. Dadurch soll die Gefahr einer Infektion des Auges von der Nase aus entstehen, wenn der Patient an einer akuten Nasenerkrankung leidet. Unsere Erfahrungen sind nun in

vollem Einklang mit denen von West, der angibt, keine solche übeln Zufälle gesehen zu haben. Wir haben einige operierte Patienten während des Bestehens einer akuten Koryza beobachtet, und haben uns von der völligen Unversehrtheit der Konjunktiva überzeugen können.

Zum Schluss wollen wir unsere vierjährige Erfahrung mit der West-Polyák'schen Operation in Folgendem zusammenfassen:

Das Verfahren gibt in vielen Fällen von chronischer Tränenröhrenverstopfung, die unter den üblichen Methoden nicht heilen, ein schönes Resultat. Der gute Erfolg wird beeinträchtigt durch die Anwesenheit einer Beschädigung des unteren Tränenröhrchens. Vor allem die Fälle mit Ektasie des Sackes sind günstig, während in Fällen von Tränenträufeln bei offenem Tränenweg nicht operiert werden soll.

Ueber Schleimhautpemphigus.

Von

Prof. Dr. Thost (Hamburg-Eppendorf).

(Hierzu Tafel IX und 2 Textfiguren.)

Vorkommen und Begriffsbestimmung.

Der Schleimhautpemphigus ist eine verhältnismässig seltene Erkrankung. In den Lehrbüchern der Laryngologie wird darüber entweder gar nichts gesagt oder diese Form in wenigen Worten abgehandelt. Moritz Schmidt hat 5 Fälle gesehen, darunter die Fälle von Steffan, Fälle von essentieller Bindehautschrumpfung. Leopold von Schroetter beschreibt 2 Fälle, die durch interessanten Verlauf sich auszeichnen, auf die ich noch zu sprechen komme. Chiari sah auch nur einige Fälle. Sonst werden nur vereinzelte Fälle mitgeteilt, die gelegentlich, meist nur einigemal, untersucht wurden. So die Fälle von Löri, Zwillinger, Seifert, Landgraf, Heryng, Krieg, Pluder, H. v. Schrötter und die vier Fälle von Mandelstamm. Meine ersten Fälle habe ich 1896, die zweite Serie 1911 veröffentlicht. In dem grossen Heymann'schen Handbuch der Laryngologie und Rhinologie 1899 wird der Schleimhautpemphigus an drei Stellen erwähnt. Seifert schreibt im Abschnitt „Ulzerationen“ ein paar Zeilen mit eigener Beobachtung, Klempner beschreibt den Pemphigus laryngis etwas ausführlicher, und beide geben eine ziemlich vollständige Literaturübersicht; schliesslich kommt Kronenberg im Kapitel über die akuten Entzündungen des Rachens kurz auf den Pemphigus zu sprechen und referiert über einen selbst beobachteten Fall.

Bei der geringen Anzahl eigener Beobachtungen konnten sich die einzelnen Verfasser keine Meinung über die Krankheit bilden und sind auf die Angaben über einzelne Beobachtungen in der Literatur angewiesen, einzelne Beobachtungen, die sich meist auf ein paar Untersuchungen stützen und nicht die ganze Krankengeschichte enthalten, also nur eine Phase der Krankheit wiedergeben. Vollständige Krankengeschichten mit mikroskopischem Befund, mit Sektionsbefunden oder ganze Serien von Fällen sind in der laryngologischen Literatur überhaupt kaum aufzufinden. So befremdet es eigentlich, wenn Seifert sagt, unter den exsudativen Formen sei der Pemphigus des Kehlkopfes verhältnismässig häufig zu sehen.

Auch eine Uebersicht über die verschiedenen Formen des Pemphigus konnten die bisherigen Schilderungen nicht ergeben, dazu muss man die

Fälle aus der dermatologischen und ophthalmologischen Literatur vergleichen. In dermatologischen Kliniken sind solche Fälle, wo Haut und Schleimhaut befallen war, öfter vom Beginn der Erkrankung bis zum Ende beobachtet. Auch Ophthalmologen haben mehr akut und chronisch verlaufene Fälle bis zum Ausgang verfolgt und beschrieben, ebenso einzelne interne Kliniker, Mosler, Lenhartz. Wenn man dieses Material zu den von Laryngologen beobachteten Fällen dazu nimmt, wird die Uebersicht über die hauptsächlichsten Formen klarer. Die Dermatologen und Internen berichten naturgemäss über klinisch beobachtete Fälle von Hautpemphigus mit gleichzeitiger Beteiligung der Schleimhäute; es sind dies meist die schweren Fälle, die akuten fieberhaften, die meist bald zugrunde gehen. Die Ophthalmologen sahen am häufigsten die Fälle von essentieller Bindehautschrumpfung, die nach dem klinischen Bilde als Pemphigus der Konjunktiva aufgefasst wird. Der Augenarzt E. Franke in Hamburg hat 1900 in einer Monographie das von den Ophthalmologen bisher beobachtete Material zusammengestellt. Er berichtet über 5 eigene Fälle und 102 Fälle aus der Literatur 1855—1899. Unter 102 von diesen Fällen war 74 mal die Haut beteiligt, in 48 Fällen fand sich eine Mitbeteiligung der Schleimhäute der Nase, des Mundes und des Rachens und des Kehlkopfes. In einzelnen Fällen wurde als Uebergang zur Nase eine Erkrankung des Tränensackes erwähnt. Wenn die Haut beteiligt war, so wurde, wie Franke sagt, dem ganzen Prozess ein akuterer, mehr entzündlicherer Verlauf aufgedrückt. Auch Symptome, die auf eine Beteiligung des Oesophagus und Darmtrakts hinweisen, kamen vor. Es handelte sich meist um ältere Patienten bis zu 78 Jahren, doch sind auch einzelne Kinder darunter, so ein 14 Monate altes Mädchen mit Haut- und Schleimhautpemphigus, das bald zu Grunde ging. Statistisch kamen in den grossen ophthalmologischen Kliniken auf 50—80000 Fälle ein Pemphigusfall. Nach Groenow kam auf 21000 Augenkranke 1 Pemphigusfall, nach Adam in Berlin auf 1100 Fälle 1 Fall. Bei der Analyse seiner Fälle stösst Franke auf dieselbe Schwierigkeit, die jeder bei Durchsicht der Literatur findet, und die in dem Missbrauch, der mit dem Namen Pemphigus getrieben wird, liegt. Wo sich eine Blase auf der Haut oder der Schleimhaut zeigte, wird Pemphigus diagnostiziert. Aber auch die Dermatologen sind bisher über den Begriff Pemphigus noch nicht klar und Neisser betonte Kaposi gegenüber 1895 auf dem Kongress in Graz die Notwendigkeit einer Trennung der Pemphigusarten in verschiedene Krankheiten.

Was den Augenpemphigus anbelangt, so stellt sich Franke schliesslich auf den Standpunkt Graefe's, der den Namen Pemphigus für die Bindehautschrumpfung aufzugeben empfahl und die Krankheit „Essentielle Bindehautschrumpfung“ nannte. Franke schlägt den Namen vor: Bindehautschrumpfung mit Blasenbildung. Im Jahre 1911 erschien, ebenfalls bei Bergmann, Gottfried Trautmann's vortreffliches Buch: „Die Krankheiten der Mundhöhle und der oberen Luftwege bei Dermatosen, mit Berücksichtigung der Differentialdiagnose gegenüber der Syphilis“. Er widmet

dem Schleimhautpemphigus ein über 100 Seiten langes Kapitel, das ziemlich alles enthält, was wir bisher über den Schleimhautpemphigus wissen. In zahlreichen Tabellen sind die Fälle aus der Literatur, die er vollständig wiedergibt, nach verschiedenen Gesichtspunkten geordnet, um Klarheit in die Bezeichnung der Fälle zu bringen. Da er aber alle Fälle berücksichtigt, die unter dem Namen Pemphigus veröffentlicht sind, auch die, wo nur eine einmalige oder wiederholte Untersuchung vorlag, kommt er nicht zu bestimmten Krankheitsbildern und teilt die Fälle in vier Gruppen:

1. Schleimhautpemphigus nach primärem Hautexanthem.
2. Schleimhautpemphigus, koexistierend mit Hautpemphigus.
3. Primärer Pemphigus der Schleimhaut.
4. Solitärer Pemphigus der Schleimhaut.

Die Einteilung stützt sich also vor allem auf die Ausbreitung und das gleichzeitige Vorkommen von Blasen auf den einzelnen Körperstellen, den Lieblingsstellen und den selteneren Komplikationen.

Er kommt hierbei auch auf die Residuen des abgelaufenen Pemphigusprozesses zu sprechen, auf Narben, Schrumpfungen, Atrophie und Verwachsungen, die er hauptsächlich dem schon im Titel seines Buches angekündigten Standpunkt entsprechend, bei der Differentialdiagnose zwischen Pemphigus und Lues darstellt. Es handelt sich aber nach meiner wohlbegründeten Auffassung dabei nicht um Residuen des Pemphigusprozesses, sondern der Schrumpfungsprozess, die Verwachsungen, sind recht eigentlich der Prozess selbst bei einer bestimmten Gruppe von Schleimhautpemphiguskfällen, während die Blasenbildung in diesen Fällen nur der oberflächliche Ausdruck der Erkrankung der Submukosa ist.

Ich habe durch die schon damals 16jährige Beobachtung eines Falles von chronischem Schleimhautpemphigus, durch mehrjährige Beobachtung eines zweiten und durch kürzere Beobachtung eines dritten und vierten Falles belehrt, 1911 ein bestimmtes Krankheitsbild als chronischen Schleimhautpemphigus abgegrenzt, auf das ich nach Mitteilung meiner weiteren Beobachtungen weiter unten zu sprechen komme.

Die Arbeit erschien später als das Trautmann'sche Buch. Nach den jetzigen Mitteilungen in der vorliegenden Arbeit würde sicher auch Trautmann auf die dem chronischen Schleimhautpemphigus ganz eigentümlichen Vorgänge der Schrumpfung und Verwachsung der Schleimhäute des Respirations- und Verdauungstraktus grösseren Wert gelegt haben. Man muss unter den Fällen diejenigen herauswählen, die vom Beginn bis zum Ende gut und sicher beobachtet sind, muss die Sektionsbefunde, die Ergebnisse der mikroskopischen und bakteriellen Untersuchungen herausnehmen und gute Bilder zu Hilfe nehmen, wo eigene Beobachtungen fehlen. Dann würden Ansichten, wie die von Mandelstamm, nicht immer weiter getragen werden, dass es auch einen Pemphigus ohne Blasenbildung gibt, nur mit Schorfen. Mandelstamm hatte seine Patienten eben nur ein paarmal gesehen und zufällig nur geplatzte, nie frische Blasen.

Da die Therapie diesen mehr chronisch verlaufenen Fällen gegenüber, soviel Behandlungsmethoden auch versucht wurden, völlig unwirksam ist, ist es wohl zu verstehen, dass die Patienten von einem Arzt zum andern gehen, um Heilung zu finden. Nur die ganz schweren Fälle bleiben in Krankenhäusern und Kliniken und gehen dort zugrunde. Kaposi und Andere sprachen es auch mit aller Bestimmtheit aus, dass die Fälle von Haut- und gleichzeitigem Schleimhautpemphigus, die häufiger Nachschübe zeigen, regelmässig durch Erschöpfung und Komplikationen zum Exitus kommen. Ich sah dies in den letzten Jahren in meiner Privatpraxis und auf meiner Abteilung in drei Fällen, konnte aber auch unter den vier Fällen von mehr gutartigem chronischen Schleimhautpemphigus mit Schrumpfung ohne Hautbeteiligung zwei bis zum Ende, den einen unten genau beschriebenen Fall 23 Jahre hindurch regelmässig verfolgen.

Nur an solchen vollständigen Krankengeschichten hat man Gelegenheit, sich ein gutes Bild der verschiedenen, unter der Flagge „Pemphigus“ segelnden Formen zu machen.

Ich unterlasse es, alle die bisher bekannten Fälle zu wiederholen, da das vollständigste Material von Trautmann, ein sehr grosses Material von Franke, und die Fälle von Pemphigus der oberen Luftwege im Heymann'schen Lehrbuch von Seifert, Klemperer und Kronenberg gegeben sind, sodass ich einfach auf diese wertvollen Arbeiten verweisen kann. Wenn ich aus der Kasuistik, ausser meinen eigenen folgenden Beiträgen doch einiges bringe, geschieht es einmal, um einige weniger bekannte oder ältere Fälle noch zu bringen, die vielleicht einem späteren Bearbeiter dieser interessanten Krankheit von Nutzen sein können, zweitens schon bekannte Fälle noch von einer anderen Seite zu beleuchten, denn in der Frage Schleimhautpemphigus ist noch vieles zu erforschen, besonders bezüglich der Aetiologie.

Zunächst möchte ich ein Büchlein aus dem Jahre 1795 erwähnen, das ich in meiner Bibliothek fand: Versuch über den Pemphigus und das Blasenfieber von C. G. C. Braune. Mit einem ausgemahlten Kupfer. Leipzig, bey August Lebrecht Reinike. Angeregt zu der Mitteilung wurde Braune durch den „Beytrag zur Kenntniss des Pemphigus“ vom Leibarzt Wichmann, Erfurth 1791. Braune führt auch die gesamte Literatur aus dem 18. Jahrhundert an. Der Fall betrifft „eine 40jährige Frauensperson von schwammichtem Körperbau“, bei der in häufigen Nachschüben einmal 163 Blasen gezählt wurden. Die Frau litt an Steinen, die nach Braune's Bericht ausgebrochen wurden und aus der Milz und Niere stammen sollten.

Nach der damaligen Auffassung war Urinverhaltung die Ursache der Blasenbildung. Blasen fanden sich auf der Haut, aber auch auf der Zunge, am Gaumen und in der Mundhöhle. Bei Nachschüben hatte Patientin wiederholt die Sprache verloren (Larynxbeteiligung). Hartnäckige Verstopfung war dabei, Erbrechen, so dass 5 Tage lang Exkremente aus dem Munde ausgeleert wurden. Nierenschmerzen werden erwähnt und Abgang von Steinchen mit dem blutigen Urin. Es bestand Fieber, das aber der

damaligen Anschauung zufolge als besondere Krankheit aufgefasst und behandelt wurde. Braune kommt zu dem Schluss: Die Natur der Blasenkrankheit besteht in der in den Nieren zurückgehaltenen urinösen Schärfe, die er auch Pemphigussschärfe nennt. Auch dieser Fall ist nicht bis zu Ende beobachtet.

„Unter Blasenausbrüchen, Krämpfen und Verstopfungen verlebte die Kranke noch ein halbes Jahr, nach der Zeit aber besserte sie sich immer mehr; die Blasen kamen seltener, die Steine verloren sich auch durch Gebrauch von Kalkwasser, die Verstopfungen wichen den aloëtischen Mitteln, die Krämpfe dem Asand.“

Die Kupfertafel, auf die der Verfasser sehr stolz ist, zeigt den Vorderarm mit reichlicher frischer Blasenbildung in sehr schöner Weise. Kaposi erwähnt übrigens diese Braun'sche Arbeit auch.

Auf die Veränderung am Rückenmark und an den peripheren Nerven als Ursache von Pemphigus wird des öfteren hingewiesen, diese Aetiologie auch von Trautmann ausführlich besprochen. Ich möchte dabei auf einen Befund von Dr. O. Bargum nochmals hinweisen, den ich in meinen beiden Arbeiten erwähne, der aber sonst meist übersehen wurde, weil er, schwerer zugänglich, in den Mitteilungen aus der Abteilung von Engel-Reimers, Hamburg, erschienen ist. Bei einem Fall von hochgradigem Pemphigus foliaceus, der durch Selbstmord endete, einem 46jährigen Tischlermeister, fanden sich die inneren Organe normal, sonst nur in der linken Lungenspitze alte Verwachsungen und Verdickungen der Milzkapsel. Das Rückenmark war normal. In den Stämmen des N. cruralis, der N. cut. ped. dors. med. und N. peron. superf. sin. zeigten sich die Markscheiden an einzelnen Stellen weniger gut gefärbt und bindegewebig degeneriert; auf Querschnitten zeigten sich einzelne Stellen verändert, Markscheiden und Axenzylinder liessen sich nicht erkennen, ein Teil der Fasern färbte sich nicht, zeigte bindegewebige Degeneration.

In der Zusammenstellung von Trautmann fehlt auch die Arbeit von Paul Wiegmann, Wiener med. Wochenschrift, 1903, über Pemphigus vegetans und der genau untersuchte Fall derselben aus der Innsbrucker Klinik. Ein 68jähriger Mann mit Pemphigus vegetans, der in Mund und Rachen begann. Die mikroskopischen Präparate geben ähnlichen Befund wie die von meinem dritten Fall von akutem malignen Pemphigus. Krankheitsdauer elf Monate.

Ein sicherer Fall von chronischem Schleimhautpemphigus wird von Rudolf Steiner aus der Klinik Pick in Prag mitgeteilt. Monatsschrift für Ohrenheilkunde, Wien 1913. 54jährige Frau mit isoliertem Pemphigus der Epiglottis. Die beigelegte gute Abbildung zeigt die Umwandlung der Form der Epiglottis sehr deutlich. Am rechten Auge fand sich Ektropium, das als senil aufgefasst wurde. Die Kranke wurde nur kurze Zeit beobachtet. Steiner, der meine beiden Arbeiten kannte, rechnet den Fall zu dem von mir aufgestellten Bilde des chronischen Schleimhautpemphigus mit Schrumpfung. Im Pustelinhalt fand sich *Staphylococcus pyogenes aureus*.

Nachdem ich die Literatur über Schleimhautpemphigus nochmals sorgfältig durchgelesen, eine Arbeit, die namentlich an der Hand der ausführlichen und in der Kritik besonders sorgfältigen Arbeit von Trautmann jetzt sehr viel leichter gemacht ist, kann ich mich schon viel klarer aussprechen, wie in meinen beiden ersten Aufsätzen. Ich beschränkte mich in diesen beiden Arbeiten in der Hauptsache auf die Schilderung des Bildes des chronischen Schleimhautpemphigus, auf Grund von 4 selbst beobachteten Fällen. Mittlerweile ist der älteste Patient mit chronischem Schleimhautpemphigus gestorben; eine teilweise Sektion und gute mikroskopische Präparate wurden gemacht. Ich hatte seitdem aber auch Gelegenheit, drei eigene Fälle von akutem Schleimhautpemphigus zu sehen, einen in der Privatpraxis, der dann von Arning bis zum Ende weiter behandelt wurde, zwei andere, Frauen, lagen auf meiner Abteilung, eine starb und wurde sezirt, die zweite verliess das Krankenhaus ungeheilt, starb bald darauf im Hause. Von dieser Patientin gewann ich frische Exzisionspräparate zur mikroskopischen Untersuchung; über den weiteren Verlauf habe ich vom Hausarzt genauen Bericht.

Nach Abschluss aller dieser eigenen Beobachtungen und Untersuchungen glaube ich folgendes feststellen zu können:

Der Pemphigus kommt auf der Schleimhaut hauptsächlich in zwei genau zu unterscheidenden Formen vor:

1. Als maligne, mehr akute Form, entweder zuerst als Schleimhautpemphigus, später auch als Hautpemphigus oder in umgekehrter Folge. Diese Form tritt periodenweise in Nachschüben auf, die oft kurz aufeinander folgen oder nach längeren Pausen, so dass die Krankheit auch mehr chronisch verläuft. Sie führt immer durch Erschöpfung oder Komplikationen zum Tode. Fieber fehlt oft im Beginn, tritt im weiteren Verlauf aber regelmässig dazu. In seltenen Fällen fehlt die Beteiligung der Haut, nämlich, wenn schon vorher die Schleimhauterkrankung den Körper erschöpft. 2. als mehr gutartige chronische Form, deren Charakteristikum neben der Blasenbildung die Schleimhautschrumpfung ist. Sie ist identisch mit der essentiellen Bindehautschrumpfung, die bei genauer und genügend langer Beobachtung sich regelmässig findet. Fieber findet sich dabei nicht. Diese Form kann Jahrzehnte lang bestehen, ohne das Leben der Befallenen zu zerstören.

Ich lasse nun die Beschreibung dieser zwei Schleimhautpemphigusformen folgen und suche sie auf Grund meiner Fälle und der Ergebnisse der makroskopischen und mikroskopischen Untersuchung genauer abzugrenzen.

Abbildungen.

Die farbigen, nach dem Leben gemalten Bilder aus dem Atlas von Krieg sind mit die besten, die wir von einem Pemphigusfall besitzen. Sie

sind von einer 43jährigen Bauersfrau, innerhalb von zwei Jahren aufgenommen. Haut- und Schleimhautpemphigus. Ich möchte diesen Fall, obwohl über das Ende nichts angegeben wird, für einen malignen Pemphigus (meine Gruppe I) halten. Die letzten Bilder zeigen tiefergehende Prozesse, die Membranen sind dicker, heben sich in grösseren Fetzen ab, die Schleimhaut ist stärker geschwellt und belegt, wie bei den zwei Jahre früher angefertigten; die Schleimhaut blutet leichter, die umgebende Schleimhaut zeigt kräftigen Entzündungshof. Nirgends Schrumpfung oder Verkürzung. Vermutlich ist die Patientin bald nachher zugrunde gegangen.

Ich verweise nochmals auf meine eigenen, nach dem Leben gemalten Bilder vom Fall Rabe mit chronischem Schleimhautpemphigus in Band 25 dieses Archivs und in dieser Arbeit. Von dem Fall Rabe habe ich auch verschiedene Röntgenbilder angefertigt, und ein sehr gutes Bild in meinem Atlas des normalen und kranken Kehlkopfes des Lebenden im Röntgenbild abgebildet (Lucas Graefe & Sillem, Hamburg 1913). Das Bild wurde angefertigt um festzustellen, ob der Knorpel des Kehlkopfdeckels verändert sei. Das Bild zeigt, dass der Knorpel stark verändert ist, die scharfe Zeichnung fehlt; die Epiglottis gibt einen stark verdickten Schatten. Sonst zeigt das Larynxbild des damals 75 jährigen Mannes deutlich die Altersveränderungen des Kehlkopfes, des zahnlosen Unterkiefers und der Halswirbelsäule.

I. Maligne, mehr akute Form des Schleimhautpemphigus.

Fall 1. Emil B., Kaufmann, 36 Jahre alt, kam am 14. 9. 1914 zu mir mit der Angabe, er habe einen kleinen Hühnerknochen verschluckt, er fühle Schmerzen im Halse. Im Spiegel fand ich am rechten Aryknorpel eine starke Schwellung, am Kehldeckel rechts fand sich ein kleiner Substanzverlust. Am 17. 9. war die Schwellung völlig zurückgegangen, an der Epiglottis fand sich ein weisser Schorf. Ich dachte sofort an Pemphigus. Am 19. 9. kam er wieder mit der Klage, dass sein Hals sich geschwollen anfühle. Es fand sich diesmal am weichen Gaumen ein Zehnpfennigstück grosser weisser Belag. Die Diagnose Pemphigus war mir jetzt ausser Zweifel.

Die mikroskopische und bakterielle Untersuchung des vom Belag genommenen Mundschleims ergab ein absolut negatives Resultat.

Beim nächsten Besuch am 23. 9. fanden sich in der Nase kleine blutige Krusten. Am Epiglottisrand rechts fand sich ein kleiner weisser Belag und ein grösseres helles Bläschen. Am Zungenrand fanden sich am 13. 10. kleine, mit weisslichem Inhalt gefüllte weisse Bläschen; die kleinen auf geröteter Schleimhaut emporgeschossenen weisslichen Bläschen zeigten teilweise weissen Schorf.

Der Wassermann fiel negativ aus (Dr. Jakobsthal).

25. 11. Gestern abend waren nach heftigem Erbrechen starke Schmerzen im Halse aufgetreten. An der Innenseite des Kehldeckels fand ich ausgebreitete weisse Membranen. Patient fühlte sich sehr schlecht, klagte über starke Schmerzen im Halse. Die wiederholt untersuchten inneren Organe zeigten stets normalen Befund. Der Urin war normal. Nirgends auf der Haut waren Bläschen, Schorfe oder Ausschlag zu sehen. Keine Drüsenanschwellungen. Patient war bis dahin ein recht wohlgenährter kräftiger Mann mit gutem Fettpolster. Die Stimme war nie heiser.

Er klagte zwar über Halsschmerzen, aber das Allgemeinbefinden war bis dahin nie beeinträchtigt. Fieber schien nicht vorhanden.

Ich schickte ihn zu dem Dermatologen Prof. Arning, da sich auch an der Glans penis kleine Bläschen gezeigt hatten, es sich also nicht um den chronischen Schleimhautpemphigus handelte. Die Konjunktiva war völlig frei. Er wurde in der Privatklinik mit Salvarsaninjektionen und Chinin längere Zeit behandelt. Arning bestätigte die Diagnose Pemphigus. Auf der Reise war der Patient bei einem bekannten Laryngologen gewesen, der die Diagnose Lues mit Bestimmtheit aus dem Befund im Halse stellen wollte und sein unverhohlenes Erstaunen äusserte, dass ich eine so klare Diagnose nicht habe stellen können.

Es traten jetzt immer häufiger auf der äusseren Haut dicke Pemphigusblasen auf, namentlich im Gesicht. Prof. Arning verlegte den Patienten auf seine Abteilung im Krankenhaus St. Georg. Der Status lautete am 18. 2. 1915, also sechs Monate nach Beginn der Erkrankung: Kräftiger Mann in gutem Ernährungszustand. Ausgedehnte Blasenbildung am Kopf, Extremitäten. Ebenso am linken Augenlid, übergreifend auf die Konjunktiva. Ebenfalls Mund-, Rachen- und Nasenschleimhäute mit Blasen und Schorfen an einzelnen Stellen bedeckt. Pemphigusblasen im Sulcus coronarius.

Schon nach wenigen Wochen treten die Blasen nicht nur häufiger auf, die Substanzverluste waren auch grösser und tiefer, zeigten zum Teil die vegetierende Form. Die vom frischen Blaseninhalt angestellten Kulturen waren negativ.

Bisweilen heilten die Blasen und Defekte am Kopf und Haut ab, es traten Remissionen ein, dann kamen neue Nachschübe am Bauch, den oberen Extremitäten und am Rücken. Der Kräftezustand nahm rasch ab, die früher völlig normale Temperatur zeigte jetzt abendliche Erhebungen bis auf 38,0.

Patient wurde dann sehr apathisch. Ebenso kamen neue grosse Blasen oft über den ganzen Körper.

Erbrechen trat öfter, namentlich nachts, auf. Das Fieber stieg bis 39,2, ging in den letzten Tagen nicht mehr zurück. Pulsus parvus et celer. Morgens am 30. 3. Herzschwäche. Exitus, sieben Monate nach Beginn der Erkrankung. Patient litt während der ganzen Zeit an Verstopfung, es mussten fast täglich Einläufe gegeben werden. Der Urin war spärlich, ohne Eiweiss, das spezifische Gewicht entsprechend hoch. Die Behandlung bestand anfangs intern in Salvarsaninjektionen und Chinin intravenös. Später wurde Veronal, zuletzt Digitalysat gegeben. Lokal wurden zuerst Quarzlichtbestrahlungen auf Haut und Schleimhäute angeordnet, auch Höhensonne und allgemeine Lichtbäder.

Patient wurde viel im Freien gelagert.

Die Sektion wurde nicht gestattet.

Prof. Arning stellte die Diagnose: Pemphigus vulgaris malignus.

Epikrise: Ein 36jähriger Kaufmann, bis dahin gesund, in bestem Ernährungszustand, erkrankte an Pemphigus des Mundes, des Rachens, des Kehlkopfs. Beschwerden: Halsbeschwerden, einmal starkes Erbrechen. Nach 8 Wochen treten Bläschen am Penis auf. Ein auswärtiger Laryngologe, der Patient nur einmal sah, erklärte mit aller Bestimmtheit, es handle sich um Lues und rät dringend zur antiluetischen Behandlung. Die äussere Haut wird jetzt ausgedehnter und häufiger befallen, und zwar Gesicht, Kopf, Extremitäten. Nachschübe immer häufiger, Substanzverluste immer tiefer. Fieber tritt auf, Erschöpfung und Verfall. Exitus an Herzschwäche sieben Monate nach Beginn. Sektion verweigert.

Fall 2. Dorothea H., Zigarrenarbeiterwitwe, 73 Jahre alt. Aufgenommen am 25. 6. 1906.

Früher im ganzen gesund. Menopause schon im 39. Jahr. Kinderlos, kein Abort. Seit 2—3 Jahren Hautjucken über den ganzen Körper. Seit zwei Monaten Schluckbeschwerden und blasiger Ausschlag am ganzen Körper.

Befund: Mässiger Ernährungszustand. Die wenig geröteten und kaum vergrösserten Tonsillen zeigen an ihrer Oberfläche zwei etwa 1 cm grosse weisse Flecken. An der Innenseite beider Oberschenkel, an der Streck- und Beugeseite beider Arme, besonders an den Ellenbogen, ferner an beiden Halsseiten zahlreiche, unregelmässig zerstreute, bis Fünfpfennigstück grosse Blasen mit wasserhellem Inhalt. Innere Organe normal; Urin o. Z. u. E.

In den nächsten Tagen fanden sich auf der Schleimhaut des Mundes und des Rachens Defekte und Reste weisslichen Epithels, die von geplatzten Blasen herühren. Besonders häufig finden sich aber neue Nachschübe auf den oben erwähnten Stellen der äusseren Haut. Am harten Gaumen wurden einige Male kleinere, erbsengrosse Bläschen, die bei Sondenberührung leicht platzten, notiert. Der Kehlkopf war meist frei. An den Genitalien zeigten sich häufig stärkere Eruptionen von Blasen. Etwa acht Tage nach der Aufnahme begann die vorher normale Temperatur zu steigen, erreichte nach zwei Tagen 39,0. Patientin klagte über Schmerzen im Körper, bekam reichlich Veronal. Die früher verordneten Kleiebäder konnten grosser Schwäche wegen nicht mehr gegeben werden. Am 5. Tag nach dem Fieberanstieg starker Temperaturabfall: 36,5; Kollaps. Die Blasen vereitern, bilden grosse, mit Krusten bedeckte Geschwüre. Auf den Schleimhäuten in diesen Tagen keine neuen Eruptionen. Am 6. Tage tritt Benommenheit ein, Cheyne-Stooke'sches Atmen. Plötzlicher Temperaturanstieg auf 41,5. Exitus.

Auszug aus dem Sektionsbefund.

(Pathologisches Institut des Eppendorfer Krankenhauses.)

Reduzierter Ernährungszustand. Ueber den ganzen Körper zerstreut, besonders an der Innenseite der Oberschenkel und an den Oberarmen, mit trüber, eitriger Flüssigkeit gefüllte Blasen von Linsen- bis Bohnengrösse, an anderen Stellen sind die Blasen geplatzt und es liegt das Korium frei. Diese Stellen nassen und sind mit eiweissähnlichen Krusten bedeckt. Bauchhöhle: normaler Situs, normaler Befund.

Herzbeutel, von der Lunge überlagert, enthält einige Kubikzentimeter klare, gelbliche Flüssigkeit. Muskulatur schlaff, von brauner Farbe mit tigerartig gefleckter gelblicher Zeichnung, besonders an den Papillarmuskeln. Klappen intakt. Koronararterien sind starr, durch Kalkeinlagerungen in den Wandungen ist das Lumen bis um die Hälfte verengert.

Lungen in allen Teilen lufthaltig, von weicher Konsistenz. Geringer Blut- und vermehrter Flüssigkeitsgehalt.

Bronchien sind gerötet und geschwollen, enthalten reichlich schleimige Flüssigkeit.

Kehlkopf: Schleimhaut der Epiglottis ist gerötet, sonst keine Besonderheiten, ebenso die übrigen Halsorgane.

Aorta: Wandungen starr, zahlreiche Kalkeinlagerungen.

Milz: $8 \times 5 \times 3$ von fester Konsistenz und braunroter Farbe. Trabekel- und Follikelzeichnung deutlich. Nebennieren o. B.

Nieren: $10 \times 4 \times 2\frac{1}{2}$. Kapseln lassen sich nur mit Substanzverlust abziehen, Oberfläche zeigt zahlreiche narbige Einziehungen. Nach dem Durchschnitt

erscheint die Rindensubstanz verschmälert. Zeichnung deutlich. Ureter, Blase, Geschlechtsorgane, Magen- und Darmkanal ohne besondere Veränderungen. Leber, Gallenwege ebenso.

Auf den angelegten Leichenblutplatten wachsen nach 24 Stunden auf jeder Platte 30 Kolonien *Streptococcus pyogenes* und zahlreiche Kolonien *Bacterium coli commune*.

Epikrise: Eine 73jährige Witwe, die seit 2 Jahren an Hautjucken gelitten, klagt seit 2 Monaten über Schluckbeschwerden, fast gleichzeitig Blasen am ganzen Körper. Im Mund und am Gaumen grössere Blasen und Schorfe. Larynx meist frei. Die Zahl und Grösse der Blasen an Extremitäten, Stamm und Genitalien nimmt zu. Fieberfrei bei der Aufnahme ins Krankenhaus, bald steigt die Temperatur. Schmerzen im ganzen Körper. Fünf Tage nach Fiebereintritt Temperaturabfall, Benommenheit, Exitus.

Sektion: Ueber den ganzen Körper zerstreut Blasen, die mit trüber eitriger Flüssigkeit gefüllt sind, an anderen Stellen liegt das Korium frei. Degeneration der Herzmuskulatur. Verkalkung und Verengung der Arterien, Bronchitis. In den oberen Luftwegen nur gerötete Schleimhaut, keine Blasen oder Schorfe, Nieren etwas geschrumpft. Sonst normaler Befund. Im Leichenblut wächst reichlich *Streptococcus pyogenes* und *Bacterium coli commune*.

Fall 3. Maria B., Kesselschmiedswitwe, 70 Jahre alt. Aufgenommen am 17. 4. 1917.

Anamnese: Seit 8 Wochen Kehlkopfbeschwerden, vorher Lungenentzündung. Hat viel Blut ausgespuckt. Mutter an Asthma, Mann und Kinder an Lungenschwindsucht gestorben, bis auf eine Tochter, die 42 Jahre alt und gesund ist. Keine Fehl- oder Frühgeburten. Im Frühjahr wohnte Patientin bei einer Frau, die Hautausschlag hatte.

Befund: Bläschenaussaat im Hals, an der Mundschleimhaut, an beiden Rachenwänden, besonders am weichen Gaumen, an der Epiglottis, am Aryknorpelüberzug, aber auch im Innern des Larynx bis auf Taschen- und Stimmbänder.

Lunge: Keine Dämpfung, starke Bronchitis, viel Auswurf, keine Koch'schen Bazillen.

Herz: Normal, reine Töne, schwache Aktion.

Mund: In der Tonsillennische frische Bläschen, ebenso am weichen Gaumen. Am harten Gaumen zwei kleine weisse Stellen.

Kehlkopf: Am Rand der Epiglottis frische Bläschen. Epiglottis, namentlich an der Innenseite, weisser Belag. Stimme heiser. Schmerzen. Pantoponeinblasung. Kokain-Suprarenin-Einträufelungen. Mit der Kürette wurden grössere Schleimhautstücke aus der Epiglottis und der seitlichen Rachenwand entfernt. Beim ersten Zufassen wird ein grosser Schleimhaut- und Belagfetzen auf einmal entfernt. Mässige Blutung. Patientin fühlt sich dadurch erleichtert. Eigentliche Atemnot besteht nicht.

Röntgenbestrahlung in den Mund. Am nächsten Tage werden wiederum Stücke entfernt.

Untersuchung (Prof. Fahr) siehe unten und auf der Taf. IX. Wassermann negativ, ebenso der Blutbefund frei von Bakterien.

Nach 3 Wochen, die ohne Fieber verliefen, während welcher Zeit der Befund im Munde etwa der gleiche war, wird Patientin auf Wunsch ungeheilt entlassen.

Der Hausarzt, Herr Dr. Zacharias, teilt mir auf Wunsch über Anamnese und weiteren Verlauf folgendes mit:

Ich wurde zu der Patientin zum ersten Male am 27. 2. 1917 gerufen wegen Blutspuckens. Ich fand sie febril, heftig hüstelnd im Bette. Die Untersuchung ergab: Linksseitige Pleuritis sicca. Das mit geringen Schleimhautmengen vermischte blutige Sputum war sehr reichlich und kam mühelos durch leichtes Hüsteln zum Vorschein. Patientin war heiser. Die Pleuritis heilte bald. Die Bronchitis wechselte im Befunde. Oft war kaum etwas zu hören, dann plötzlich reichliche Rasselgeräusche, besonders an der Spitze. Das Sputum blieb immer blutig in ziemlich grosser Menge, trotz narkotischer Mittel. Die Sprache war oft ganz aphonisch, dann wieder etwas klarer, jedoch immer heiser. Das Allgemeinbefinden besserte sich, so dass Patientin bald ausser Bett sein konnte.

Eine gute laryngoskopische Untersuchung war in der engen Behausung nicht möglich; ich hatte den bestimmten Eindruck, dass der blutige Auswurf aus dem Larynx und der Trachea kommen könne. In der Annahme, dass es sich wahrscheinlich um ein Karzinom des Larynx handele, überwies ich die Frau auf etwa fünf Wochen dem Eppendorfer Krankenhaus.

Befund siehe oben und auf der nach dem Leben gezeichneten Taf. IX vom Pharynx und Larynx.

Dr. Zacharias berichtet weiter nach der Entlassung aus dem Krankenhaus. 8. 5. 1917.

Am 9. 5. wurde ich wieder zu Frau B. gerufen wegen unstillbaren Erbrochens. Ich fand Patientin sehr elend. Abdomen aufgetrieben, Aszites deutlich nachweisbar, leichte Leberschwellung, kleiner frequenter Puls. Husten und Auswurf wie früher. Stuhlgang fehlt. Flatus nicht abgegangen. Das Erbrochene gallig, etwas fäkalent riechend, also ausgesprochener Ileus. Atropin, Einläufe usw. waren nicht imstande, den Abgang von Stuhl und Flatus zu bewirken, und so starb sie unter dem Bilde des Ileus am 15. 5. 1917.

Da ich ein Karzinom des Larynx als Grundkrankheit angenommen, dachte ich natürlich an eine Metastase, die den Darmverschluss herbeigeführt.

Mikroskopisch: Es wurden frisch vom Patienten mit der Kürette entnommene Teile der Epiglottis und der Schleimhaut der seitlichen Rachenwand gehärtet und untersucht. Prof. Fahr teilt mir darüber mit (vgl. Taf. IX, Fig. 1):

Es handelt sich in der Hauptsache um eine weite Strecken der Submukosa betreffende, ziemlich diffuse dichte zellige Infiltration. Zwischen Submukosa und Mukosa hat sich ein sero-fibrinöses Exsudat gebildet, stellenweise ist es hier auch zu kleinen Blutungen gekommen.

Die Epitheldecke ist dadurch an den betreffenden Stellen von der Unterlage abgehoben, so dass sie vielfach in Fetzen über der Submukosa flottiert, stellenweise liegt die Submukosa völlig frei, nur von dem erwähnten Exsudat bedeckt.

Die Epithelien der Schleimhaut sind an sich völlig unverändert, die Epitheldecke wird als geschlossene Schicht abgehoben.

Die Zellen, aus denen die Infiltration besteht, setzen sich zusammen aus Lymphozyten, Plasmazellen und Leukozyten. Die Lymphozyten machen die Hauptmasse aus, die Leukozyten finden sich hauptsächlich in den obersten Schichten, nahe der Grenze gegen die Mukosa. Sie sind meist neutrophil, vereinzelt eosinophil. Die kleinen Gefässe, Blutgefässe sowohl wie Lymphgefässe, sind in bemerkenswerter Weise erweitert.

Knorpel und Perichondrium sind intakt.

Epikrise: Eine 70jährige Witwe klagt seit acht Wochen über Kehlkopfbeschwerden. Es wird viel Blint ausgespuckt. Der Hausarzt konstatiert Pleuritis

links. Diffuse Bronchitis. Pleuritis heilt. Bronchitis wechselnd. Stimme oft aphonisch, dann wieder klangvoll; Sputum immer mit Blut gemischt. Es wird Karzinom vermutet. Patientin kommt ins Krankenhaus.

Befund: Bläschenausschlag im Mund, am Rachen, besonders am weichen Gaumen, Larynx stark befallen, die ganze Epiglottis bis tief in den Kehlkopf hinein. Fast die ganze Schleimhaut ist ergriffen und weiss aussehend. Starke Bronchitis. Keine Tuberkelbazillen. Bei der Entnahme von Stücken der Epiglottis reisst die oberste Schleimhautschicht in ganzen Fetzen ab. Grössere Stücke bis auf den Knorpel entfernt. Wassermann negativ. Blut o. B. Die Haut ist nie beteiligt. Patientin, die nie fieberte, verlässt nach drei Wochen das Krankenhaus.

Am Tage darauf findet der Hausarzt die Patientin sehr elend. Unstillbares Erbrechen, Leib aufgetrieben, Aszites. Erscheinungen von Ileus, unter denen die Kranke nach 7 Tagen stirbt. Der Hausarzt nimmt Metastase von Karzinom an, die den Ileus verursacht habe.

Sektion fehlt.

Im mikroskopischen Bilde der im Leben entfernten Schleimhautstücke ist die Epitheldecke an den meisten Stellen als geschlossene Schicht oder in Fetzen abgehoben, die Submukosa von einem mächtigen sero-fibrinösen Exsudat bedeckt. Weite Strecken der Submukosa sind diffus zellig infiltriert. Die Zellen bestehen aus Lymphozyten, Plasmazellen und Leukozyten.

Die Epithelien der Schleimhaut sind an sich unverändert. Die kleinen Blut- und Lymphgefässe stark erweitert. Knorpel und Perichondrium intakt.

Trotz kleiner Abweichungen in Form und Verlauf glaube ich diese drei Fälle als gleichartige Erkrankung erklären zu sollen. Zunächst ist allen drei Fällen gemeinsam der maligne Verlauf, der bei dem 36jährigen Manne sieben Monate, bei den beiden 70 und 73jährigen Frauen etwa 2½ Monate dauerte. Man darf bei der in immer kürzeren Pausen zwischen den einzelnen Nachschüben verlaufenden Krankheit wohl von einer akuten Form sprechen, wenn auch in einigen Fällen der Literatur, die ich zu derselben Form rechnen möchte, der Verlauf 2—3 Jahre dauerte; ich nenne die Form deswegen maligner, mehr akuter Schleimhautpemphigus. Der Fall von Lenhartz (1882) zeigt, wie rasch ein solcher Fall verlaufen kann. Am 16. Krankheitstage erlag der kräftige Patient seinem Pemphigus, der auch an Haut und an Zunge und Lippe beobachtet wurde. Lenhartz nennt ihn *P. acutus gangraenosus vegetans*. Ich möchte zu dieser akuten Form alle die Fälle von Schleimhautpemphigus und gleichzeitigem Hautpemphigus rechnen, die unter dem Namen *P. vulgaris*, *P. foliaceus* und *P. vegetans* beschrieben sind. Meiner Ansicht nach sind diese Formen nur verschiedene Grade derselben Krankheit, die in der Submukosa resp. im Korium verläuft und die Epidermis in Blasen abhebt. Auf die Aetiologie komme ich später zu sprechen. Die ersten Blasen treten auf der Haut oder Schleimhaut plötzlich ein, unter der Erscheinung von leichten Schmerzen oder Brennen, zunächst meist ohne Fieber. Im Anfang sind die Blasen oder die aus den geplatzten Blasen hervorgegangenen Schorfe und Substanzverluste kleiner, oberflächlicher, ohne Reaktion in der Umgebung, dann werden sie grösser, tiefer, es kommt zu Blutungen, Blutspucken, wie

in meinem dritten Fall. Ist Mund, Zunge, Rachen befallen, so bestehen erhebliche Schluckbeschwerden; die Nahrungsaufnahme kann dadurch schon leiden; wird der Kehlkopf vorwiegend befallen, wie in meinem Fall 3, so tritt Heiserkeit ein, wechselnd mit den neuen Nachschüben und Remissionen. Zu wirklicher Atemnot kommt es nicht oder nur in den seltenen Fällen, wo auch die Trachea befallen wird. Manche Beobachtungen scheinen darauf hinzudeuten, dass auch tiefer, bis in die Lunge, der Prozess direkt oder indirekt Erscheinungen macht.

Starke Bronchitis wird oft notiert, so auch in meinem dritten Falle, bei dem selbst eine vorübergehende Pleuritis festgestellt wurde. Lungenentzündungen finden sich während der Erkrankung, viel häufiger aber noch im Terminalstadium, neben der Erschöpfung und Herzschwäche als letzte Todesursache.

Die Erscheinungen von seiten des Darmtrakts lassen sich nicht anders erklären, als dass man auf der Schleimhaut des Oesophagus, des Magens und des Darms die gleichen Vorgänge annimmt, wie im Munde, also exsudative Prozesse, Blasenbildung und Schorfe, Substanzverluste und Geschwüre. Dieselben werden natürlich nur im obersten Abschnitt und gelegentlich beobachtet. Aber Erbrechen, wie in meinem ersten Fall, unstillbares Erbrechen, wie in meinem dritten Falle sind sicher Pemphiguserscheinungen, da gerade im letzten Falle der Oesophaguseingang von einer fast die ganze Schleimhaut überziehenden Schorf- und Blasenbildung befallen war. Auch die heftigen Ileuserscheinungen, unter denen die Patientin zu Grunde ging, mit völliger Stuhlverhaltung, müssen als Pemphigus der Magendarmschleimhaut aufgefasst werden. Diarrhoen sind, soweit ich mich erinnere, nie beschrieben, aber in Fällen von Beteiligung des Darms fast regelmässig hartnäckige Obstipation. Im Fall von Cocks, der 1906 aus Amerika berichtet wird, fanden sich bei der Sektion Bläschen im gesamten Tractus intestinalis, auf der Schleimhaut der Nase, vereinzelt auf der Serosa der Leber, der Milz, der Därme und auf der Pleura. Da aber dieser Fall klinisch ganz besonders verlief, die Bläschen immer während der Menses auftraten, nach der Entbindung ausblieben, um dann plötzlich unter Erbrechen und Durchfällen und neuer Blasenbildung auf der Haut zum Exitus zu führen, weiss ich nicht, ob ich diesen Fall zu meiner Gruppe rechnen soll. Es könnte sich auch um eine andere mit Bläschenbildung einhergehende Krankheit handeln. Sehr häufig ist die Schleimhaut der Genitalien befallen. Die ersten Hautbläschen fanden sich bei meinem Fall 1 im Sulcus coronarius. Bei Fall 2 wurden ebenfalls häufig Blasen an den Genitalien notiert. Einige Fälle aus der Literatur zeigten Mitbeteiligung der Genitalschleimhaut. Der akute, maligne Schleimhautpemphigus zeigt sich vielleicht öfter auf der Genitalschleimhaut, als man denkt, wird aber übersehen. Bisweilen scheint es, dass bei reichlicher Blasenbildung die Blasen von der äusseren Haut auf die Schleimhaut übergreifen, so an den Lippen, vor allem im Gesicht von den Augenlidern auf die Konjunktiva. Ich sprach es schon aus, dass ich den *P. vulgaris*, *P. foliaceus* und *P. vegetans* für

verschiedene Grade der selben Erkrankung halte. Dieser Uebergang der leichteren, oberflächlicheren Form in schwerere, tiefer greifende wird gelegentlich direkt beschrieben, so von Döbel. (Deutsche med. W., 1907, Nr. 24.) In allen ausführlichen Krankengeschichten findet man im Anfang kleine Bezirke der Schleimhaut befallen; je häufiger die Nachschübe auftreten, je grösser die Blasen und Bezirke wurden, desto tiefer die Substanzverluste, desto grösser der Verfall und die Erschöpfung. Der Prozess nimmt gegen das Ende an Intensität zu, die Blasen heilen nicht mehr ab, es kommt zu gangränösen Zuständen (Fall Lenhartz), zu Blutungen. Die Schleimhaut lässt sich, wie in meinem Fall 3, in ganzen Fetzen abziehen, aber auch auf der Schleimhaut klebt eine abgestossene Schicht an die andere, es kommt zu der blättereigähnlichen Schorfbildung, P. feuilleté, P. foliaceus, Korium und Submukosa bedecken sich mit leicht blutenden Granulationen, P. vegetaus. Wenn die Substanzverluste anfangen tiefer zu werden, wenn die befallenen Haut- und Schleimhautpartien immer grösser werden und Resorption stattfindet, wie immer gegen das Ende zu, tritt Fieber auf und beschleunigt das Ende.

Die meisten Patienten, die in dieser Form befallen werden, gehören den späteren Altersklassen an, die beiden Frauen, die ich sah, waren 70 resp. 73 Jahre alt; der männliche Patient, 36 Jahre, ist einer der jüngsten in der Literatur beschriebenen Fälle dieser Form. Nach allem habe ich den Eindruck, als ob häufig eine gewisse Kachexie oder reduzierter Ernährungszustand für die Krankheit disponiert.

Der Pemphigus neonatorum ist sicher eine völlig verschiedene Form, der mit einer Infektion von der Nabelschnur aus in Verbindung steht. Es finden sich dann im Blute häufig Bakterien; die Krankheit tritt auch in Epidemien auf, wird von derselben Hebamme von Fall zu Fall übertragen. In einem Fall war die Mutter des an Pemphigus leidenden Kindes septisch. Waldemar Peters in Königsberg (Berliner klin. W., 1911, Nr. 6) fasst den Pemphigus neonatorum als akute und gutartige Infektionskrankheit auf. Ob einzelne Rassen disponiert sind, ist zweifelhaft. Mandelstamm hebt aber hervor, dass seine vier Patienten Israeliten waren, auch Killian-Worms macht diese Angabe auf Grund einer eigenen Beobachtung. Von meinen drei Patienten war nur der jüngste, 36jährige, Israelit. Anatomisch stellt sich die Erkrankung der Schleimhaut als eine starke, kleinzellige Infiltration der Submukosa dar und eine herdweise oder mehr diffuse Exsudation von massenhaftem Fibrin und geronnener und flüssiger Ausscheidung, welche die Submukosa bedeckt und die Epitheldecke abhebt als Blase oder, wenn diese geplatzt ist, als Fetzen. Bei der Besprechung meiner Präparate komme ich noch darauf zurück. An der Hautdecke spielt sich der Prozess ganz analog ab.

Waldemar Peters, der über die Aetiologie des Pemphigus, speziell des P. neonatorum, Untersuchungen anstellte, teilt den Pemphigus in zwei Hauptgruppen: A. eigentlicher Pemphigus, zu dem er den Pemphigus chron. vulgaris und den Pemphigus foliaceus rechnet. B. Pemphigus acutus,

(meist febril verlaufend) und Pemphigus neonatorum (gutartig). Die Aetiologie der Gruppe A fand er unsicher, während er die Gruppe B als Infektionskrankheit bezeichnet.

Wie ich schon sagte, möchte ich den Pemphigus neonatorum als akute Infektionskrankheit, als sicher durch Bakterien verursacht, ausscheiden, zumal diese Form übertragbar und infektiös ist. Den Pemphigus vulgaris und foliaceus, einschliesslich des Pemphigus vegetans, nenne ich mehr akut und fasse ihn auf Grund meiner obigen Krankengeschichten als maligne, immer zum Tode durch Erschöpfung führende Erkrankung auf, die auf der Haut oder Schleimhaut beginnt und vorwiegend in den späteren Dezennien bei älteren und kachektischen Leuten auftritt. Auf der Schleimhaut geht diese Erkrankung bis in die Lunge oder längs des Oesophagus bis in den Darmtraktus.

Die Erkrankung wird häufig übersehen oder falsch gedeutet. Am häufigsten wird sie mit Syphilis verwechselt. Man lese das ausführliche Kapitel: Verwechslung mit Lues, bei Trautmann. Siehe auch meinen Fall 1. Auch mit Karzinom wird die Krankheit verwechselt wie mein Fall 3. Erst eine eingehende längere Beobachtung zeigt, dass die Substanzverluste und Schorfe immer, darauf lege ich Wert, aus geplatzten Blasen entstehen. Vom laryngologischen Standpunkt aus scheint mir diese Auffassung völlig einwandfrei.

II. Chronische Form des Schleimhautpemphigus. Schleimhautschrumpfung.

Ueber chronischen Schleimhautpemphigus der oberen Luftwege habe ich schon zweimal Arbeiten veröffentlicht. Im Jahre 1895 hielt ich einen Vortrag auf der Lübecker Naturforscherversammlung über diesen Gegenstand, der in der Monatsschrift für Ohrenheilkunde, 1896, No 4, erschien, und in diesem Archiv, Bd. 25, H. 3 habe ich ein zweitesmal über dieselbe Erkrankungsform, über die ich weitere Erfahrungen gemacht hatte, einen Aufsatz geschrieben. Er gab den Inhalt eines Vortrages wieder, den ich auf dem 3. internationalen Kongress für Laryngologie, 1910, gehalten hatte, wobei ich einen besonders seltenen typischen Fall mit dieser Veränderung zeigte.

Wenn ich jetzt zum drittenmal denselben Gegenstand behandle, so begründe ich das damit, dass der Patient, über den ich schon 1895 in Lübeck berichtete, den ich 1911 in Berlin gezeigt hatte, nach 23jähriger ununterbrochener eigener Beobachtung im 82. Lebensjahr gestorben ist und dass ich eine, wenigstens teilweise Sektion machen und die Organe genau untersuchen konnte. Die Ergebnisse sind geeignet, auf diesen seltenen Prozess weiteres Licht zu werfen. Ich verweise auf die obigen Veröffentlichungen, namentlich auf die im 25. Band dieses Archivs gegebenen guten Abbildungen und will mich hauptsächlich über die pathologisch-anatomischen Veränderungen beim chronischen Schleimhautpemphigus verbreiten.

Die Sektion zeigte, dass der Prozess auch auf die Speiseröhre übergehen und dort grobe Störungen hervorrufen kann.

Ich lasse zunächst im Auszug die Krankengeschichte des 82jährigen Patienten folgen, die ausführliche Krankengeschichte findet sich im 25. Band dieses Archivs, die bis zum Jahre 1911 reicht.

Krankengeschichte (1894—1917).

1. Anamnese. Der frühere Telegraphenbote Heinrich R., der ein Alter von 82 Jahren erreichte, war in seiner Jugend nie ernstlich krank, war zwar immer ein zartes, schwächliches Männchen, konnte aber seinen Beruf als Telegraphenbote ohne Anstrengung verrichten. Er stammt aus langlebiger Familie, eine pemphigusähnliche Erkrankung wurde in seiner Familie, auch bei seinen Kindern, nie beobachtet. Bei der Tochter, die Lehrerin ist, und über den Hals klagte, fand sich ein einfacher chronischer Katarrh. Auf Befragen gab er an, dass er früher häufig an Stockschnupfen und gelegentlich an Nasenbluten gelitten habe. Mit 54 Jahren wurde er pensioniert, half dann in einem Tabaksladen; dem starken Geruch in diesem Geschäft schreibt er sein Leiden zu. Häufiges Niesen waren die ersten Symptome, die er selbst bemerkte. Er nimmt als Beginn seiner Erkrankung selbst sein 54. Lebensjahr an. Den Veränderungen in der Nase und im Halse beim Eintritt in die Behandlung aber, dem Stockschnupfen und Nasenbluten, an dem er schon früher gelitten, nach zu urteilen, ist der erste Beginn der Krankheit sicher viele Jahre früher anzusetzen, wir können das 50. Lebensjahr annehmen.

Im 54. Jahr wurde die Krankheit dem Patienten fühlbar und zwar durch Nasenbeschwerden, später auch durch Stechen beim Schlucken und beim Genuss scharfer Speisen und Spirituosen. Mit diesen Klagen trat er mit 58 Jahren in meine Behandlung.

2. Befund. a) Allgemeines. Kleine grazile Figur, mit welcher, auffallend erdfahler Hautfarbe, Kopf und Barthaare trocken, leicht gekräuselt. Die Zähne sind schon vor Jahren ausgefallen, er kaut gut mit den scharfen Kiefernrandern. Innere Organe normal, Urin frei. Aeussere Haut zeigt weder Blasen noch Narben, er hat nie Effloreszenzen beobachtet. Keine Drüsenschwellung.

b) Auge. Es fällt auf, dass das linke Auge kleiner ist, durch Verengerung und Verwachsung der Lidspalte.

Die Veränderungen und leichten Beschwerden am Auge treten etwa zur selben Zeit wie die Halsbeschwerden auf. Die gleichzeitige Erkrankung der Konjunktiva, ein ausgesprochener Schrumpfungsprozess, ist ein nie fehlendes Symptom beim chronischen Schleimhautpemphigus, oft das erste, so dass die Augenärzte von solchen Patienten häufiger aufgesucht werden als die Halsärzte, und in der Augenheilkunde auch in richtiger Würdigung des eigentlichen Wesens der Erkrankung dieselbe nicht als Pemphigus der Konjunktiva, sondern als essentielle Bindehautschrumpfung bezeichnet wird.

Bei meinem Falle war die Beobachtung der Augen von Anfang an in der Hand von Dr. E. Franke, Hamburg, der in meinen beiden Publikationen des Falles über denselben ausführlich berichtet. Auch in einer 1900 bei Bergmann von Dr. Franke erschienenen Monographie: „Der Pemphigus und die essentielle Schrumpfung der Bindehaut des Auges“, wird der Fall Kabe eingehend besprochen. Ich beschränke mich daher auf die Veränderungen auf der Schleimhaut der oberen Luftwege und der Speiseröhre und komme nur bei der pathologischen Anatomie noch einmal auf das Auge sprechen.

c) Nase. Die äussere Haut und der Eingang der Nase ist völlig normal, zeigt weder Narben noch Rötung, kein Ekzem.

Im Innern ist die Schleimhaut blass und dünn, nirgends Borken, der untere Nasengang normal weit, für Luft gut durchgängig. In der linken Nase ist aber der konvexe Rand der mittleren Muschel, die leicht atrophisch ist, fest verwachsen mit der gegenüberliegenden Septumschleimhaut in ziemlicher Ausdehnung, die Verwachsung ist hell gefärbt und besteht aus festem Narbengewebe. Früher hat Patient viel an verstopfter Nase gelitten, auch Borken gehabt, die er mit dem Finger entfernen musste; auch blutete die Nase häufig.

Der Geruchssinn fehlt völlig, wie wiederholte Prüfungen ergeben; selbst Petroleum riecht er, wie er angibt, nicht.

d) Nasenrachenraum. Schon die Angabe, dass Patient häufig an Sausen und Zischen in den Ohren klagte, wenn der Hals stärker befallen war, deutete auf die Beteiligung des Halses hin, die hintere Rachenwand war mit trockner Schleimhaut bedeckt, gelegentlich mit Borken; ähnlich war die Schleimhaut des Rachendachs und des Nasenrachenraums.

e) Mundhöhle. Die Zähne fehlten gänzlich, Lippen, Zunge, Wangenschleimhaut normal. Hier zeigten sich nie Pemphigusbläschen. Der weiche Gaumen war ein Lieblingssitz von Eruptionen, oft sah man frische Blasen mit hellem Inhalt von Stecknadelkopfgrösse bis Markstückgrösse, die rasch platzten, so dass die rote Papillarschicht sichtbar wurde, während die Haut der Blase als inselförmiger, weisser Fleck oder als Fetzen wie zerknittertes Papier zu sehen war. Im Nasenrachenraum, an der hinteren Pharynxwand trockneten diese Häutchen auch ein, hatten dann eine mehr schmutzige, graue, braune oder auch rötliche Farbe, wenn Blut beigemischt war. Das Bild wechselt sehr rasch. Wo heute eine frische Blase war, die schon bei Sondenberührung platzte, sah man schon nach zwei Tagen wieder normale rote Schleimhaut, wo normale Schleimhaut war, sind über Nacht solche frische Blasen entstanden.

Der Prozess geht in die Tiefe nach dem Larynx und Oesophagus zu. Auch hier findet sich derselbe Prozess und wenn sich auch die Stellen verteilen, finden sich doch einzelne Bezirke besonders häufig befallen; der weiche Gaumen und die Gaumenbögen, die Epiglottis und die hinteren Flächen der Aryknorpel. Eine Prüfung der Schleimhaut des Mundes und des Rachens auf Tast- und Temperatursinn gibt normale Verhältnisse; für Wärme scheint eine gewisse Ueberempfindlichkeit zu bestehen. Die Geschmacksempfindung soll erhalten sein.

f) Larynx. Der Larynx war im Beginn noch gut übersichtlich, bis in die Trachea hinein. Die äusseren Konturen kaum verändert, aber auf der Schleimhaut, auch des Larynxinnern sah man häufig solche weisse Flecken und Häute, frische Blasen aber nur in der Interarytänoidpartie oder der Innenfläche der Epiglottis. Offenbar platzten die Blasen auf den beweglichen Teilen des Larynx rasch. Die Stimmbänder waren häufig stark gerötet, gelegentlich mit kleineren weissen Membranen bedeckt, dann war die Stimme regelmässig heiser.

In der Trachea, unterhalb der vorderen Kommissur, sah ich nur einmal eine kleine Blase, die eben geplatzt schien. Dass auch nach dem Oesophagus zu Blasen und Membranbildung häufig beobachtet wurden, erwähnte ich schon, ebenso die Klage über Brennen beim Genuss scharfer Speisen und Spirituosen.

g) Ohren. Geklagt wurde häufig über Ohrensausen und Zischen, gelegentlich über Schwerhörigkeit. Stimmgabelprüfung ergab normales Verhalten. Das Gehör war beiderseits leicht herabgesetzt. Die Tuben waren, wenn Patient über

Ohrenbeschwerden klagte, immer leicht verschlossen. Nach Katheter und Bougie schwanden die Beschwerden; Patient hörte normal. Die Trommelfelle, namentlich das rechte, waren fleckig, getrübt, glanzlos. Ohrenbeschwerden traten meist bei kalter Witterung, besonders bei Ostwind auf. In beiden äusseren Gehörgängen bestand ein trockenes Ekzem, Blasenbildung konnte ich dort, obwohl ich besonders darauf achtete, niemals finden. Die ganze äussere Hautbedeckung hatte etwas trockne, wolke Beschaffenheit, war anämisch, fühlte sich kalt an.

Weiterer Verlauf.

Das war etwa der Befund als Patient im 58. Lebensjahr in meine Behandlung trat. Bei der ersten Untersuchung als ich den Rachen und Kehlkopfengang mit dem weissen Belag sah, dachte ich an Soor, wie er bei Kachektischen vorkommt. Die Beobachtung, dass die weissen Beläge und Fetzen aus hellen schwappenden Blasen hervorgingen, führten bald zur richtigen Diagnose Pemphigus, die durch den Befund am Auge richtig gestellt wurde. Erleichtert wurde ferner die Diagnose durch die bekannte Duplizität der Fälle.

Ein zweiter Patient, L., 26 Jahre alt, der bald darauf in meine Behandlung kam, zeigte, wenn auch nur in abgeschwächter Form, dieselben Erscheinungen. Ich konnte ihn 1895 mit dem Patienten R. zusammen in Lübeck vorstellen. Um nicht schon Gesagtes zu wiederholen, verweise ich auf die ausführliche Krankengeschichte in Band 25 dieses Archivs. Dieser Patient ging 1903 an Tuberkulose zu Grunde. Die bei der Sektion entnommenen Rachen- und Kehlkopforgane sind leider verloren gegangen. Ich habe ihn nur im Anfang regelmässig beobachtet und zuletzt, als er schwer tuberkulös geworden war. Aber diese beiden Fälle ermöglichen es mir, zunächst das klinische Bild des chronischen Schleimhautpemphigus genau von den anderen Formen abzugrenzen.

Bei dem ersten Patienten R. entwickelte sich nun während der 23jährigen regelmässigen Beobachtung der Prozess in folgender Weise weiter: Schon die Veränderung am Auge zeigte, dass es sich nicht um einen oberflächlichen Prozess mit Blasenbildung handele, sondern um einen tiefer gehenden Schrumpfungsprozess.

Zunächst zeigte sich das an der Uvula, die schon beim Eintritt in die Behandlung eine plumpe, verkürzte Form zeigte und zugleich ein Lieblingsplatz der Blasen- und Membranbildung war; am Larynx war es die Epiglottis, die eine Verkürzung, Verdickung der fein geschwungenen Linie in eine plumpe, bogenförmige zeigte, zugleich auch die häufigste Blasen- und Membranbildung.

Das Ligamentum glosso-epiglotticum hob sich als fester, breiter, bandartiger Strang hervor und inserierte breit an der verkürzten Epiglottis. Im Verlauf der ersten sechs Jahre der Beobachtung, bis zum 65 Lebensjahre, sah man auch im Larynx an den falschen Stimmbändern, an der vorderen Kommissur eine deutliche Verkürzung eintreten. Eine im Oktober 1896 aufgenommene Skizze zeigt schon, dass ein Querwulst in der Höhe der Taschenbänder sich über den Stimmbändern vorschiebt. Aber auch der Ueberzug der Aryknorpel fängt an, sich zu verkürzen und konzentrisch zu schrumpfen. Die Schleimhaut legt sich dabei in kleine Fältchen und ist nur mässig verdickt.

Wenn der Prozess auch die tieferen Schichten der Schleimhaut offenbar mit ergriffen hat, war dieselbe doch nirgends mit den darunter liegenden Geweben verwachsen. So sah man, wie die Aryknorpel völlig frei unter der darüber liegenden Schleimhaut sich bewegten, wie unter einer ausgebreiteten Decke.

Bei rascherem Gehen wird leichte Atemnot bemerkt. Die Stimmbänder waren häufig gerötet, oft mit weissen Membranen bedeckt, dann war die Stimme heiser. Einen matten Ton in der Stimme hatte der alte, schwächliche Herr aber immer. An der Hand zahlreicher Skizzen liess sich der Schrumpfungsprozess am Kehlkopf-eingang genau verfolgen bis zu dem hohen Grad, den das Bild in Band 25 des Archivs und der Befund bei der Sektion (siehe Abbildung) zeigte. Der Pempfigus der Schleimhaut muss also auch unter diejenigen Krankheiten aufgenommen werden, die eine Larynxstenose bedingen können, und kommt bei der Differentialdiagnose in Fällen von Larynxstenose in Betracht.

Bis zum 65. Lebensjahr, also in den ersten sechs Jahren der Beobachtung, bildeten sich diese Veränderungen im Kehlkopf, zum Teil unter lästigen Beschwerden beim Schlucken, aus. Es war aber nie Fieber vorhanden, nie eine stärkere Störung des Allgemeinbefindens. Zweifellos hatte die Witterung einen Einfluss auf die Häufigkeit und Stärke der Beschwerden. Im Winter und bei rauher Luft, besonders bei dem trockenen Ostwind, den der Patient als sehr lästig empfand, klagte er häufiger, fanden sich ausgedehntere Schleimhautbezirke befallen. Die Ohren gingen ihm dann zu, beim Bougieren konnte man deutlich die Verlegung der Tube feststellen; nach der Behandlung waren die Ohren freier. Ein- oder zweimal findet sich Rötung und Injektion des Trommelfells notiert.

Im Frühjahr 1895, also im 60. Lebensjahre, kam er das erste Mal mit Störung von Seiten des Oesophagus. Er hatte sich bei einem Bissen Brot verschluckt und musste lange würgen. Bei der Untersuchung fand sich die Schleimhaut des Rachens und der Oesophagus stark gerötet, wie ödematös, der Aryknorpelüberzug zeigte dicken weissen Belag, „wie filzig“ steht in der Notiz.

Zwei Jahre später wiederholten sich beim Schlucken eines Stückes Fleisch die Schluckbeschwerden. Es musste der Arzt geholt werden, der mit einer Sonde den Bissen hinunterstiess. Einige Tage bestand Schmerz beim Schlucken; die Hinterfläche des Larynx zeigte wieder starken Belag mit Membranen. Da Patient keine Zähne mehr hatte, war er genötigt, alle Speisen gut verkleinert, zu Brei zerdrückt, zu nehmen. Seit dieser Störung war er besonders vorsichtig, so dass solche Störungen sich nicht wiederholten.

Wie Dr. Franke, der den Patienten regelmässig mitbeobachtete, mitteilte, war an beiden Augen ein gewisser Stillstand eingetreten, so dass die Sehkraft des rechten Auges erhalten blieb. Auch in der Nase schien der Prozess beendet. Neue Blasen, neue Membranen zeigten sich dort in den letzten Jahren nicht.

Im Halse hatte sich, wie geschildert, zwischen 59 und 65 Jahren die Schrumpfung der Schleimhaut des Larynxeingangs und der Epiglottis langsam vollzogen. Es fand also ein gewisses Tiefersteigen des Prozesses von Augen und Nase nach dem Larynx und dem Oesophagus zu statt. Die zuerst befallenen Partien schienen seitdem mehr zur Ruhe zu kommen. Patient zeigte dann Jahre lang fast denselben Befund, die Blasen traten seltener auf, waren kleiner, oft nur stecknadelknopfgross, die befallenen Bezirke weniger ausgebreitet. In den letzten Jahren wurden nur gelegentlich Blasen notiert, meist an der Epiglottis, in der Mandelgegend links. Der Prozess trat also erst am Auge und Nase heftiger auf, dann kamen diese Bezirke zur Ruhe. Vom 60.—65. Jahre waren die Erscheinungen im Rachen und Larynxeingang am heftigsten, und führten zu den eben beschriebenen Schrumpfungsprozessen; zweimal traten von Seiten des Oesophagus Erscheinungen auf. Man könnte vielleicht ein stärkeres Befallensein der linken Körperhälfte annehmen, das linke Auge war dasjenige, wo es zu einem völligen Verlust des Auges

durch Schrumpfung und Verdickung des Bindehautsackes kam, die Verwachsung in der Nase fand sich links, links waren im Rachen die Beschwerden häufiger, doch möchte ich daraus keine weiteren Schlüsse ziehen.

Der alte, immer zu Scherzen aufgelegte Herr befand sich die letzten Jahre seines Lebens recht wohl und genoss sein Leben, das ihm seine Kinder recht behaglich zu gestalten in der Lage waren.

Die Hauptklagen waren Ohrensausen, das auf Katheterismus verschwand.

Einmal erkrankte er an einer fieberhaften Bronchitis mit Ansatz zur Pneumonie, Temperatur 40,0. Er blieb auf meinen Rat bei Ostwind zu Hause.

Als ich im September 1916 von einer Reise zurückkehrte, erfuhr ich, dass er vor drei Tagen im Alter von 82 Jahren nach kurzer Krankheit, wahrscheinlich Pneumonie, gestorben sei. Ich kam einige Stunden vor der Beerdigung ins Haus, die Leiche war schon aufgebahrt, und erhielt die Erlaubnis, eine teilweise Sektion zu machen. Es wurden die Rachenorgane und der Larynx mit dem Oesophagus der Leiche entnommen.

Anatomischer Befund.

Makroskopisch (vgl. die Figuren im Text).

Wenn man die Aufnahmen des gewonnenen Präparats nach Eröffnung der Speiseröhre betrachtet, so fällt sofort auf, dass es sich um einen Schrumpfungsprozess der bedeckenden Schleimhaut handelt. Das Präparat hatte einige Tage vor der Aufnahme in Formalin gelegen, aber die Fältelung der Schleimhaut war auch sofort nach Entnahme aus der Leiche vorhanden. Das ganze Präparat war etwas weich, wie es der Zeit drei Tage nach dem Tode im September entsprach, doch war bei der Magerkeit des 82jährigen Mannes die Leiche gut erhalten. Fäulnisercheinungen, Fäulnisgeruch fehlten fast völlig.

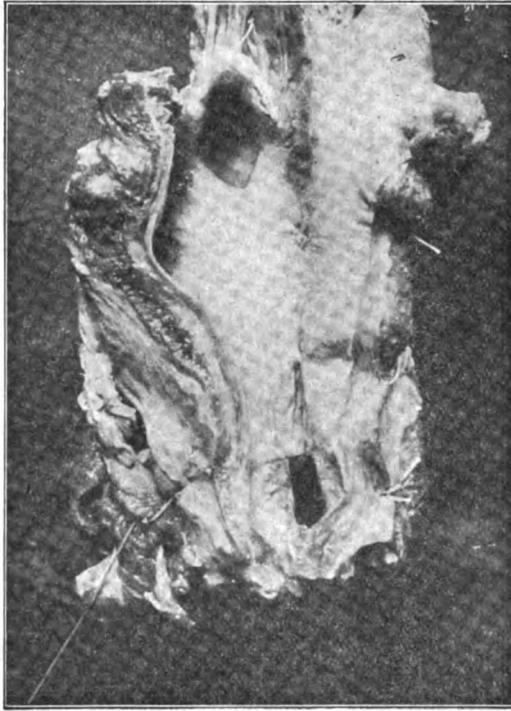
Zunächst fällt die starke Verengerung und Zusammenziehung des Kehlkopfeingangs auf. Der Schleimhautüberzug, namentlich der Aryknorpel, ist gegen die Epiglottis zu hinaufgezogen, ebenso ist der Schleimhautüberzug des Kehldeckels gegen das Lumen zu hineingezogen und eingestülpt. Die Epiglottis zeigt eine verkürzte, plumpe Gestalt, stellt einen Stummel dar. Die gesamte Schleimhaut, vielleicht mit Ausnahme des Epiglottisüberzuges, war noch verschieblich, mit der Unterlage nicht verwachsen, auch war sie von normaler Dicke, nirgends fand sich Oedem, wie man beim ersten Anblick denken konnte. Die starke Verkürzung und Verbreiterung des Lig. glosso-epiglotticum, das sich wie ein breites straffes Band von dem Kehldeckel zum Zungengrund zieht, ist auf den Bildern nicht zu sehen, wohl aber auf dem vor sieben Jahren gezeichneten Spiegelbild im Band 25 dieses Archivs. Auf der gleichen Tafel sieht man in Farben das sehr gut gelungene Bild des linken Auges mit der Schrumpfung des Bindehautsackes, das im selben Sinne, wie am Larynxeingang, einen Schrumpfungsprozess darstellt.

Auch ein Vergleich mit den Veränderungen an der Uvula auf derselben Tafel zeigt denselben Charakter, Verkürzung und Schrumpfung. Die Schleimhaut des Rachens ist sonst kaum verändert, im Rachen fanden sich keine Verwachsungen oder Falten, nur war die Schleimhaut hier trocken, wenn sie nicht, wie in der ersten Zeit der Beobachtung, durch frische oder eben geplatzte Blasen verändert war.

Der Prozess geht aber auch tiefer in das Larynxinnere. Als der Kehlkopf noch übersichtlich war, sah man häufiger auf den Taschenbändern und den Stimmbändern Blasen oder Membranen, später entwickelte sich auch noch deutlich im Spiegel sichtbar eine Verengerung an der eigentlichen Rima glottidis. Wie

ein Diaphragma schob sich eine dicke Querfalte an der Basis der Epiglottis gegen das Innere vor. Bei der Eröffnung des Larynx zeigte sich dementsprechend auch eine ausgedehnte Verwachsung von Taschenband und Stimmband beiderseits, so dass der Sinus Morgagni teilweise aufgehoben war. Es bildet sich eben beim chronischen Schleimhautpempbigus an allen Ostien eine Stenose. Der Teil der Trachea, der am Präparat mitenthalten war, war frei, die Trachea war, wie bei alten Leuten, besonders weit. Es war auch nur einmal, unterhalb der vorderen Kommissur, eine kleine Blase beobachtet worden, so dass in meinem Fall die tieferen Luftwege und Bronchien frei blieben von der Erkrankung.

Figur 1.



Chronischer Schleimhautpempbigus. Fall Rabe.

Alle diese bisher beschriebenen Veränderungen konnte man am Lebenden sehen, sah sie bei der langen Beobachtungszeit sogar allmählich entstehen. Sie sind in den früheren Krankengeschichten genau beschrieben.

Die Veränderungen auf der Schleimhaut des Oesophagus konnte man aber im Leben nicht sehen, dieselben wurden erst jetzt bei der Sektion deutlich erkannt. Patient hatte, wie schon erwähnt, zweimal bedrohliche Erscheinungen. Vor 20 Jahren war das erstemal ein Bissen stecken geblieben und musste mit dem Schlundrohr in die Tiefe gestossen werden. Zwei Jahre später wiederholte sich dasselbe, dabei trat heftige Atemnot auf. Nach der vom herbeigeholten Arzt angewandten Schlundsonde zeigte sich die Schleimhaut stark verändert, mehrere Tage bestanden Beschwerden. Ich habe deshalb von Oesophagoskopie und Bron-

choskopie abgesehen. Die sorgfältig verkleinerten Speisen haben weitere Beschwerden verhindert.

Das Präparat zeigt nun sehr wesentliche und interessante Veränderungen und es ist bedauerlich, dass nicht der ganze Oesophagus, Magen und auch der Darmtraktus, sondern die Speiseröhre nur bis zum vierten Halswirbel entfernt werden konnte. Auf den Abbildungen sieht man zunächst eine ausgeprägte Längsfältelung im Oesophagus, die Schleimhaut lässt sich nicht glatt streichen, Es bestehen aber, ähnlich wie beim Auge, feine Schleimhautbrücken oder Falten, die durch Verwachsen sich berührender Schleimhautbezirke entstanden sind. Schon in der Höhe des Aryknorpels beginnt dieser Verwachsungs- und Schrumpfungsprozess. Namentlich auf der rechten Oesophaguswand beginnend am Ringknorpel, also an der engsten und härtesten Stelle der Speisewege, hat sich eine feste Falte gebildet. Hier verengerte sich der Oesophagus ganz auffallend. Die Falte mündete dann in ein vollständig geschlossenes, dünnes Rohr, so dass also im grossen

Figur 2.



Chronischer Schleimhautpemphigus. Fall Rabe.
Stark verengter Oesophagus. Trachea eher erweitert.

Oesophagusrohr an der Wand ein kleines, enges Rohr sich gebildet hat durch teilweise Verwachsung der Schleimhautpartien (siehe Taf. IX, Fig. 3). Auf der Abbildung ist ein schwarzes Hartgummrohr (Ansatz von einem Pulverbläser) in das Rohr eingeführt. Leider ist das Präparat hier zu Ende. Es ist wohl anzunehmen, dass auch tiefer unten in der Speiseröhre noch Veränderungen sich fanden. Ob nun Blasenbildungen und dadurch Verwachsungs- und Schrumpfungsprozesse die erste Veranlassung zu dieser Bildung einer Röhre in der Röhre gaben oder ob mechanische Einwirkungen durch den steckengebliebenen Bissen und das eingeführte Schlundrohr schuld waren, bleibt dahingestellt; es sind wohl beide Momente wirksam gewesen. Wie hochgradig die Verengung an dieser unteren Schnittstelle war, ist am deutlichsten aus der Abbildung dieser unteren Schnittfläche zu ersehen (Fig. 2).

Mikroskopisch (siehe Taf. IX, Fig. 2).

Es wurden Teile der Schleimhaut der Epiglottis und des Oesophagus untersucht. Ueberall fand sich dieselbe Veränderung bis in die tieferen Schichten, an der Schleimhaut der Epiglottis bis zum Knorpel. Prof. Fahr teilt mir darüber mit-

Die Schleimhaut ist zum Teil mazeriert, an anderen Stellen ist das Epithel aber noch gut erhalten, die Schleimhaut hier deutlich gefaltet.

Die Submukosa ist erheblich verbreitert, stellenweise liegen hier zirkumskripte kleinzellige Infiltrate und an diesen Stellen erscheint die Oberfläche schon bei makroskopischer Betrachtung deutlich vorgewölbt; neben dieser mehr herdweisen Anhäufung von Rundzellen findet sich aber auch eine mehr diffuse lockere Infiltration der Submukosa.

Die Zellen, durch welche die Infiltration gebildet wird, bestehen aus kleinen Lymphozyten und Plasmazellen.

An den Stellen zirkumskripten Infiltration finden sich Plasmazellen nur ganz vereinzelt, reichlicher in den locker infiltrierten Bezirken.

Der Knorpel hat sich vielfach schlecht gefärbt, doch ist schwer zu sagen, inwieweit degenerative Prozesse, inwieweit die Mazeration, von der das Präparat betroffen ist, eine Rolle spielen. Das Perichondrium ist deutlich verdickt.

Am Oesophagus finden sich in der Submukosa im Prinzip die gleichen Veränderungen wie am Kehlkopf. Das Epithel ist stellenweise auch hier durch Mazeration verloren gegangen.

Einzelne Falten des Oesophagus sind miteinander verwachsen, so dass im Oesophagus ein etwa für einen Bleistift durchgängiges Rohr im Rohr entstanden ist.

In der ganzen Literatur findet sich kein zweiter Fall, der so lange und regelmässig beobachtet wäre, mit Sektions- und mikroskopischem Befund, wie der Fall Rabe. Der zweite, oben erwähnte Fall Ladage glich im Anfang dem Fall Rabe vollständig, war vielleicht nicht so hochgradig; der Patient ging an Lungentuberkulose zugrunde; die der Leiche entnommenen Präparate gingen leider verloren. Ausser diesen beiden Fällen habe ich noch zwei Fälle einige Male untersucht, die ich der Güte von Professor Deutschmann, der sie wegen essentieller Bindehautschrumpfung behandelte, verdanke. Eine 75jährige Frau mit essentieller Bindehautschrumpfung und Schleimhautpemphigus der oberen Luftwege und ein 69jähriger Arbeiter, den Deutschmann am 15. 11. 1898 im ärztlichen Verein zu Hamburg vorstellte, mit den gleichen Beschwerden.

Ich verweise, um nicht schon Veröffentlichtes zu wiederholen, auf die ausführlichen Krankengeschichten im 25. Band dieses Archivs. Bei der Frau war Deutschmann aufgefallen, dass sie sich bei der Behandlung der Augen stets das Taschentuch vor den Mund hielt. Auf Befragen, warum sie das tue, gab sie an, sie habe schlechten Geruch aus dem Munde. So wurde Deutschmann auf die Mitbeteiligung der Mund- und Rachenschleimhaut aufmerksam.

Auf Grund dieser vier Beobachtungen habe ich schon damals das Bild des chronischen Schleimhautpemphigus scharf abgrenzen können:

Chronischer, fieberloser Verlauf. Gleichzeitiges Befallensein von Augen- und Mundschleimhaut. Freibleiben der äusseren Hautdecken. Allmähliches Schrumpfen der Umschlagfalten der Schleimhaut der Ostien, der Nase, des weichen Gaumens mit Uvula, der Tubeneingänge, des Zungenkehldeckel-

bandes, des Larynxeinganges mit der Epiglottis, des Zuganges zum Oesophagus bis tief in den Oesophagus hinein. Wo die Schleimhaut sich berührt, Umschlagsfalten bildet, schrumpft sie, verkürzt sich, verwächst.

Am deutlichsten sieht man das an den Augen, wo es zum Schwund der Konjunktiva kommt, zu flügelartartigen Neubildungen, zur Phthisis bulbi, Verlust des einen oder beider Augen.

Ich habe dem nichts hinzuzufügen. Nur gab die Sektion des Falles Rabe noch genaueren Aufschluss über die Verhältnisse im Oesophagus und die mikroskopische Untersuchung desselben Falles eine gute Erklärung der pathologischen Vorgänge.

Im Gegensatz zu der immer tödlich verlaufenden ersten malignen Form des Schleimhautpemphigus habe ich diese chronische Form als mehr gutartig bezeichnet.

In der Tat findet sich kein Fall, wo der Pemphigus oder der Schrumpfungsprozess bei dieser chronischen Form an sich das Leben des Patienten beendet hätte. Komplikationen von Seiten der Lunge kommen vor. Tuberkulose kam in einigen Fällen, wie im zweiten Fall Ladage, hinzu, kann aber nicht als regelmässige Folge aufgefasst werden, sondern die oft eintretende Kachexie scheint nur prädisponierend. Das Auge ist allerdings gefährdet, doch erhielt sich die Sehkraft am rechten Auge im Falle Rabe bis zum Ende. Ich sage daher „mehr gutartig“, im Gegensatz zum akuten, stets tödlichen akuten Pemphigus.

Aetiologie, makroskopischer und mikroskopischer Befund beim Schleimhautpemphigus. Röntgenbefund.

Was wir über die Aetiologie des Schleimhautpemphigus wissen, lässt sich in wenigen Sätzen zusammenfassen. Walter Peters fasst den akuten Pemphigus als eine Infektionskrankheit auf, ebenso wie den Pemphigus neonatorum; vom allgemeinen Hautpemphigus sagt er, die Aetiologie sei unsicher. Ich möchte mich noch vorsichtiger ausdrücken und bezüglich des Schleimhautpemphigus, ähnlich wie Kaposi, sagen, über die Aetiologie wissen wir überhaupt nichts. Wir wissen nicht viel mehr als Braune, 1795, der eine Pemphigusschärfe annahm und daran dachte, dass bei Urinverhaltung Pemphigus entstehen. Leute, die öfter Urtikaria, Erysipel, Herpes haben, sollen zum Pemphigus neigen. Oft gingen ja andere Hautkrankheiten dem Pemphigus voraus. Patienten gaben an, vorher oft Jahrelang Hautjucken gehabt zu haben. Klagen über Beschwerden auf der Schleimhaut fanden sich aber nicht, bevor der Schleimhautpemphigus auftrat. Trautmann weist darauf hin, dass Pemphigus im Munde nach Zahnextraktionen auftrat. Ich möchte diesen Fällen aber eine besondere Stellung einräumen und annehmen, dass gewisse Formen von Haut- und Schleimhautpemphigus nach Verletzungen der Schleimhaut durch Infektionen antraten: sie bilden Ausnahmen.

Da man für die Mehrzahl der Fälle eine Ursache nicht kennt, nimmt man „Toxine“ an, die bei Submukosa schädigen sollen. Ein Wort stellt sich ein, wo die Begriffe fehlen.

Von allen Seiten wurde natürlich auf einen spezifischen Erreger gefahndet. Zunächst selbstverständlich im Inhalt der Blasen selbst. Aber selbst die besten Forscher, wie Löffler, der Mosler's Fälle untersuchte, und Unna fanden nichts. Der Inhalt der frischen Blasen hatte die Eigenschaften des Blutserums, neutrale oder schwach alkalische Reaktion, beim Kochen fiel molekuläres Eiweiss aus; war die Epidermis mazeriert, trübte sich der Inhalt, so fand man Eiterkörperchen.

Im Blut fand man bei akutem Pemphigus *Staphylococcus pyogenes albus* und *aureus*, in meinem Fall 2 von akutem Pemphigus auf der äusseren Haut und der Schleimhaut fand sich im Leichenblut *Streptococcus pyogenes* und *Bacterium coli commune*.

Versuche, den Pemphigus auf gesunde Personen zu übertragen, wozu wiederholt Studenten sich hergaben, oder auf Tiere, schlugen fehl. Wir müssen also in jedem neuen Falle mit verdoppeltem Eifer weitersuchen.

Die Sektion von Fällen beider Formen zeigte nicht viel anderes, als die Untersuchung am Lebenden. Schorfe, Substanzverluste, mazerierte Schleimhautpartien, frische Blasen eigentlich nie, sie waren schon geplatzt. Bei dem Fall des Amerikaners Cocks, wo sich bei der Sektion Eruption von Bläschen im gesamten Tractus intestinalis, auf der Schleimhaut der Nase, vereinzelt auf der Serosa der Leber, der Milz, der Därme und auf der Pleura fanden, möchte ich die Diagnose nicht ganz sicher annehmen, schon wegen des eigenartigen klinischen Verlaufs. Die Blasenschübe traten immer bei den Menses auf, blieben bei der Schwangerschaft und drei Monate nach der Entbindung aus, bis die Patientin einer heftigen Attacke mit Erbrechen und Durchfällen erlag.

Narben- und Schrumpfungsprozesse wurden nur beim chronischen Pemphigus, nur am Lebenden beobachtet; ich erinnere mich keines Sektionsbefundes. So ausgeprägte Schrumpfungs- und Narbenprozesse, wie sie, allmählich entstehend, in meinem Fall Rabe schon im Leben beobachtet werden konnten, fand ich nirgends; sie finden sich so hochgradig eben nur, wo eine so regelmässige häufige Untersuchung möglich ist. Ich kann meinem Fall aus der Literatur nur einen gleich hochgradigen zur Seite stellen, den der Ophthalmologe Fuchs am 9. 12. 1892 in der Wiener medizinischen Gesellschaft zeigte (Wiener klin. Wochenschr. 1892. Nr. 50). Bei einem Mann mit beiderseitiger essentieller Bindehautschrumpfung und chronischem Pemphigus der Mund- und Rachenhöhle fand sich eine so hochgradige Schrumpfung der Wangenschleimhaut, dass Mundsperrre bestand. In der Diskussion betonte Kaposi 1892, dass dieser unzweifelhafte Fall von Pemphigus der erste sei, an dem er Schrumpfung der Schleimhaut bemerke. Fuchs teilte mit, dass er bei dem grossen Wiener Material jährlich zwei bis drei Fälle von Pemphigus sähe.

Nur am Auge findet sich sonst notiert Schrumpfung des Bindehautsackes und flügelfellartige Neubildungen. So stellt der makroskopische Sektionsbefund mit den Narben und Verwachsungen am Kehlkopf und an der Speiseröhre bei meinem Fall Rabe einen ebenso seltenen, wie charakteristischen Befund dar. Aber auch über den mikroskopischen Befund ist es schwer, sich aus den bisherigen Angaben ein einheitliches Bild zu machen, weil verschiedene Formen der Krankheit ohne Unterschied untersucht wurden und das klinische Bild nicht scharf genug abgegrenzt wird. Dann wird immer zu viel Wert auf die Blasenbildung selbst gelegt, auf das Verhalten des Epithels, weniger auf die tiefer liegenden Haut- und Schleimhautschichten.

Es würde zu weit führen, wollte ich alle Befunde kritisch hier anführen. Da meine mikroskopischen Befunde sowohl vom akuten malignen, wie vom chronischen Schleimhautpemphigus so scharfe Bilder gegeben haben, beschränke ich mich darauf, diese hier nochmals zu besprechen.

Eigene mikroskopische Befunde beim akuten malignen Schleimhautpemphigus.

Die Präparate stammen vom Fall 3, Frau Beck, wurden im Leben mit der Kürette der Rachenschleimhaut und aus der Epiglottis genommen und frisch untersucht. Das klinische Bild findet sich auf Tafel IX und wurde von dem Zeichner, Herrn Gummelt, in Eppendorf nach dem Leben gemacht.

Die Epitheldecke fand sich an den meisten Stellen als geschlossene Schicht oder in Fetzen abgehoben, die Submukosa von einem mächtigen sero-fibrinösen Exsudat bedeckt. Weite Strecken der Submukosa sind zellig infiltriert. Die Zellen bestehen aus Lymphozyten, Plasmazellen und Leukozyten. Die Epithelzellen sind an sich unverändert. Die kleinen Blut- und Lymphgefäße stark erweitert, Knorpel und Perichondrium intakt.

Das Charakteristische in diesen Fällen von akutem malignem Schleimhautpemphigus ist also die ausgedehnte Entzündung der Submukosa mit Bildung eines mächtigen sero-fibrinösen Exsudats, die eine Blasenbildung und Mazeration der Epithelschicht zur Folge hat. Schrumpfungsprozesse fehlen hier. Diese ausgedehnte Infiltration der Schleimhaut erklärt das klinische Bild, die weissliche Farbe der Schleimhaut, die Verdickung, die Mazeration, infolgederen die mit der Pinzette gefasste Schleimhaut in ganzen Fetzen abriss. Vergleiche die aufgenommenen Aquarelle.

Ein sehr gutes Bild vom Rachen, das dem meinigen sehr ähnlich, findet sich bei Mertens (Münchener med. Wochenschr. 1901. Nr. 4). Die Verdickung und Blasen- oder Schorfbildung an der Epiglottis ist ferner sehr gut zu sehen in einer Abbildung in der Arbeit von Steiner, wo es sich um einen isolierten Kehlkopf pemphigus handelt. Trotz der nur kurzen Beobachtung und des fehlenden weiteren Verlaufs, rechnet Steiner den Fall zu der von mir abgegrenzten Form von chronischem Schleimhaut-

pemphigus. Das Auge war verändert, wurde aber als seniles Ektropium aufgefasst.

Die weitere Beobachtung hätte die Diagnose „essentielle Bindehaut- und Schleimhautschrumpfung mit Blasenbildung“ wohl sichergestellt (Monatsschr. für Ohrenheilk. 1913. 47. Jahrg. 2. Heft).

Befunde beim chronischen Schleimhautpemphigus.

Das Charakteristische beim chronischen Schleimhautpemphigus ist die Schrumpfung der Schleimhaut, die an der Uvula, an der Epiglottis zu einer Verkürzung führt, die zu einer Stenose des Kehlkopfengangs, zu Verwachsungen und diaphragmaähnlichen Bildungen Veranlassung gibt, zu Verdickung einzelner Falten, so des Ligamentum glosso-epiglotticum, auch zu Verdickungen des weichen Gaumens mit dadurch bedingter Verengung des Zugangs zum Nasenrachenraum.

Im Oesophagus findet eine Verengerung und Faltenbildung an der Oesophaguswand statt, die, wie mein Präparat von Rabe zeigt, dem Bild der Fältelung an der Konjunktiva auf ein Haar gleicht. In den tieferen Oesophagusabschnitten kommt es zu Verwachsungen, die in meinem Fall so hochgradig waren, dass ein Rohr im Rohr entstand. Dieser Schrumpfungsprozess an der Schleimhaut hatte in dem oben erwähnten Fall von Fuchs zu einer so hochgradigen Verkürzung der Wangenschleimhaut geführt, dass Mundsperrre bestand. Kaposi bemerkte zu dem Fall, es sei der erste, den er sähe. In der Tat sind solche Fälle, ebenso wie mein Fall Rabe, sehr selten und daher hielt ich es für meine Pflicht, auf diesen Fall so bis ins Kleinste einzugehen. Denn ich bin überzeugt, dass mancher Fall von chronischem Schleimhautpemphigus übersehen wird. Auch die Ophthalmologen sollten jeden Fall von essentieller Bindehautschrumpfung genau auf Veränderungen der inneren Schleimhäute untersuchen oder untersuchen lassen. Deutschmann wurde ja bei einer seiner Patientinnen erst durch das vorgehaltene Taschentuch auf die Mitbeteiligung der Schleimhaut aufmerksam.

In dem Steiner'schen Fall, den ich oben anführe, der 1913 publiziert wurde, und bisher in der Literatur noch nicht erwähnt wird, wurde der Prozess am Auge der 54jährigen Frau ophthalmologisch als Ektropium aufgefasst. Ich glaube sicher, dass es sich hier um eine essentielle Bindehautschrumpfung gehandelt hat, die ein mit der Krankheit Vertrauter bei längerer Beobachtung auch als solche festgestellt hätte. Die Bildung flügelzellartiger Stränge findet sich erst bei fortgeschrittenen Fällen und entspricht gleichfalls unseren Bildern an der Epiglottis und ihren Falten.

Ausser dem Pterygium findet sich auch Ektropium der Lider als selbstverständliche Folge des Schrumpfungsprozesses und mein Freund Franke, der den alten Rabe ebenso lange wie ich behandelt hat, musste immer epilieren, um die Reizung der Konjunktiva in Grenzen zu halten. Ich habe deshalb meiner zweiten Arbeit in diesem Archiv, Band 25, eine

sehr treue farbige Wiedergabe der Augen beifügen lassen, die jedem, der solche Fälle noch nicht gesehen hat, ein klares Bild verschaffen wird.

Was nun die mikroskopischen Befunde beim Schleimhautpemphigus anbelangt, so ist die Zahl der Untersuchungen nicht gross. Es wurde eben das klinische Bild nicht genügend beachtet und Fälle von akutem malignem und chronischem Pemphigus durcheinander geworfen. Und doch ist der mikroskopische Befund bei beiden ganz verschieden. Trautmann schreibt: „Histologisch verhält sich der Schleimhautpemphigus analog dem der äusseren Haut“. Dem muss ich widersprechen. Schrumpfungsprozesse der äusseren Haut sind bisher noch nicht beschrieben, diese kommen nur am Auge und auf den inneren Schleimhäuten vor. Franke bespricht die am Auge gefundenen Veränderungen im Abschnitt VII seiner Arbeit: Stellung der Krankheit. Ich verweise auf dies Kapitel, um nicht zu lang zu werden, obwohl auch Franke die beiden verschiedenen Formen noch nicht scharf trennt. Wie ich aber schon erwähnte, kommt Franke zu dem Schluss, dass es sich bei dem chronischen Augenpemphigus nicht um einen Pemphigus handelt, diesen Namen lässt er fallen, sondern um einen Schrumpfungsprozess, den Graefe „Essentielle Bindehautschrumpfung“ nannte; Franke fügt hinzu „mit Blasenbildung“.

Nun liegt aus der neueren Zeit eine Arbeit von Adam vor: „Untersuchungen zur Pathologie des Pemphigus conjunctivae“, Zeitschr. f. Augenheilk., Bd. 23, die eine sehr sorgfältige mikroskopische Untersuchung der Verhältnisse am Auge bringt, auf die ich mit wenigen Worten eingehen will, weil sie auch für den Laryngologen von grossem Wert ist. Ich hatte die Arbeit vor meiner zweiten Publikation genau durchstudiert und verweise auf die Besprechung der Befunde an dieser Stelle. Nachdem ich jetzt vom Fall R. gute mikroskopische Schnitte habe, will ich hier nochmals kurz auf die Befunde Adam's zurückkommen und das hervorheben, was von der Schleimhaut der oberen Luftwege an diese Befunde erinnert oder von denselben abweicht. Adam untersuchte Bulbus und Lider einer 57jährigen Frau, die etwas über ein Jahr auf der Augenklinik behandelt wurde wegen Pemphigus. Nachdem Patientin ein Jahr von der Behandlung weggeblieben, kam sie wieder, weil sie Speisen und Flüssigkeit nicht mehr schlucken konnte. Sie wurde mit der Schlundsonde untersucht. Es fand sich dabei ein Hindernis dicht hinter dem Larynx; eine zweite stärkere Stenose, 23 cm hinter der Zahnreihe. Ein Passieren der Sonde war an dieser Stelle unmöglich. Am Tage nach der Sondierung trat Fieber auf, am dritten Tage erfolgte der Exitus.

Bei der Sektion fand sich ein rechtsseitiges, $\frac{1}{2}$ Liter enthaltendes jauchiges Pleuraempyem, eitrige Mediastinitis. Der Oesophagus an zwei Stellen perforiert. Der obere Teil des Oesophagus und der Kehlkopfengang stark narbig verändert. Bei der mikroskopischen Untersuchung des einen Auges fand Adam an einer Stelle der Konjunktiva das Epithel gerissen, abgehoben und nach beiden Seiten auseinander geschnürt. Aus der hierdurch geschaffenen Oeffnung sah er einen bindegewebigen Knopf her-

vorragen, er nimmt an, dass an dieser Stelle eine Blase geplatzt sei. Er nennt diese Knöpfchen darum Pemphigusknöpfchen. Wenn ich ihn recht verstehe, fand er diese Pemphigusknöpfchen (siehe Figur 4) bei Adam da, wo die Konjunktiva pterygiumartig auf die Hornhaut hinüber gewachsen war. Aber auch er hält ganz richtig die Blasenbildung nicht für das Wesentliche am Augenpemphigus und fährt fort: „Das Wesentliche am Pemphigus der Bindehaut ist nicht die Blasenbildung, sondern eine Entzündung der subepithelialen und adenoiden Schichten der Konjunktiva, mit Uebergang in Vernarbung, wobei der herdförmige Charakter der Krankheit durch die ein Analogon der Blasen bildenden Pemphigusknöpfchen zum Ausdruck gebracht wird.“

Ich nehme hier gleich voraus, dass ich auf der Schleimhaut meines Falles solche Knöpfchen nicht fand, erstens, weil das Epithel in meinem Fall nur in Resten vorhanden war, zweitens, weil im Fall Adam's die Konjunktiva auf die Hornhaut herüber gewachsen war, das anatomische Substrat also anders lag wie am Larynx und Oesophagus. Adam nimmt an, dass diese Knöpfchen etwas Spezifisches für die Krankheit darstellen, bezieht sich auf die Befunde von Sachsaler und Uhthoff, und fasst den ganzen Prozess als endogen entstandene Toxinerkrankung auf, deren Angriffspunkt in den oberen Schichten der Kutis, unmittelbar unter dem Epithel, nicht intra-epithelial, liegt. Das submuköse Gewebe war an beiden Lidern erheblich verbreitert, man sieht reichliche Bindegewebsfibrillen, inselartige, streifenförmige und diffuse Anhäufungen von Rundzellen.

Der Knorpel des Tarsus fand sich am unteren Teile einwärts gekrümmt und weist kleinzellige Infiltration auf, die freie Lidkante hat dadurch ihre Konfiguration verloren.

Diese Veränderungen gleichen also den von mir gefundenen Veränderungen am Epiglottisrand. Der Adam'sche Fall erinnert völlig an meinen Fall Rabe, die Untersuchung des Oesophagus mit der Sonde wurde der Patientin verhängnisvoll, im Oesophagus und am Kehlkopfeingang fanden sich gleichfalls Narbenprozesse.

Adam gibt in der Anamnese an, dass auch am Vorderarm einmal eine akute Eruption von Pemphigusblasen beobachtet wurde; sonst blieb die Haut frei. Wenn es sich dabei am Arm wirklich um Pemphigus gehandelt hat, so muss man annehmen, dass gelegentlich auch beim chronischen Pemphigus Blasen auf der Haut aufschliessen können, aber solch regelmässige Schübe von massenhaften Blasen wie beim akuten Pemphigus auf der Haut, an allen Körperstellen geben doch ein ganz verschiedenes klinisches Bild. Adam's Fall war sicher ein Fall von chronischem Pemphigus, oder besser von Bindehaut- und Schleimhautschrumpfung und wird von ihm selbst auch so aufgefasst.

Wenn man, weil man Besseres nicht weiss, Toxinerkrankung in den oberen Schichten der Kutis als Ursache der Erscheinungen annimmt, müsste ja das Toxin sowohl auf die Haut als auf die Schleimhaut wirken. Beim chronischen Schleimhautpemphigus käme es dann nur an der Schleim-

haut und der Konjunktiva zum Durchbruch. Pemphigusknöpfchen an der Stelle, wo das Epithel auseinander geschnurrt ist. An der dickeren, festeren Oberhaut unterbleibt das. Adam schreibt darauf bezüglich: . . In den Fällen, in denen keine Blasen oder wenigstens Membranen als Reste derselben beobachtet worden sind, bestanden auch wirklich keine Blasen; der Prozess spielte sich dann subepithelial ab, die Pemphigusknöpfchen stellen dann gewissermassen ein Korrelat der Blasen dar. Bewiesen sind solche Behauptungen noch nicht und alles ist noch graue Theorie.

Bei meinen zwei ersten Fällen fiel die welke, blasse Beschaffenheit der Hautdecken und das trockene, leicht gekräuselte Haar auf, so dass die beiden Patienten auch im Aeusseren viel Aehnliches hatten. Auch sonst findet sich kachektisches Aussehen öfter notiert. Ob man daraus beim chronischen Schleimhautpemphigus auch auf eine trophische Veränderung der Haut schliessen soll, weiss ich nicht. Weitere Untersuchungen, genaues Verfolgen der einzelnen Fälle, Untersuchung von eventuell am Lebenden entnommenen Schleimhaut- und Hautstücken werden alle diese Fragen entscheiden. Vielleicht lassen sich auch die Toxine oder spezifischen Erreger noch nachweisen.

Eigene mikroskopische Befunde beim chronischen Schleimhautpemphigus.

Ich komme jetzt zur Besprechung des Befundes an den mikroskopischen Schnitten von meinem Fall Rabe. Das Epithel fand sich an einzelnen Stellen mazeriert, an anderen noch gut erhalten. Der Larynx wurde der Leiche erst am dritten Tage nach dem Tode entnommen, wo die Schleimhaut gut erhalten war, zeigte sie deutliche Fältelung. An dem Schnitt auf Taf. IX, Fig. 2, sind nur noch Epithelreste erkennbar, das sind aber offenbar postmortale Erscheinungen, im Leben war namentlich in den letzten Jahren die Schleimhaut stets spiegelnd glatt, nur, wo eine Blase geplatzt war, sah man einen ganz flachen Substanzverlust, der im Falle Rabe stets völlig restlos und ohne Narbe heilte. Die Submukosa ist erheblich verbreitert und bindegewebig verdickt.

In diesem Befund möchte ich das Ursächliche und Charakteristische der Schleimhautschrumpfung erkennen. In der bindegewebigen narbigen Verdickung der Submukosa finden wir die Erklärung zu den klinischen Erscheinungen der Schrumpfung, der Verwachsung, der Verkürzung, am deutlichsten an der Uvula. In dieser Schicht liegen stellenweise zirkumskripte kleinzellige Infiltrate, und an diesen Stellen erscheint die Oberfläche schon bei makroskopischer Betrachtung deutlich vorgewölbt. Auf dem abgebildeten Schnitt ist das gut zu erkennen, er wurde deshalb zur Reproduktion gewählt. Man könnte hier an die Pemphigusknöpfchen Adam's denken, aber es fehlt das auseinander geschnurrt Epithel und der Durchbruch des Granulationsgewebes. Es findet sich jedenfalls an zirkumskripten Stellen der Submukosa ein Entzündungsherd und Vorwölbung der narbig verdickten Submukosa.

An anderen Stellen fand sich aber auch eine mehr diffuse lockere Infiltration der Submukosa.

Was die Zellenelemente, die die Infiltration ausmachen, betrifft, so erklärte sie Prof. Fahr als kleine Lymphozyten und Plasmazellen. Die Plasmazellen sind ganz vereinzelt an den zirkumskripten Infiltrationen, reichlicher dagegen in den locker infiltrierten Bezirken. Die Lymph- und Blutgefässe sind stark erweitert.

Der Knorpel hatte sich vielfach schlecht gefärbt, das Perichondrium zeigte sich deutlich verdickt. Fahr äusserte Zweifel, ob das auf die Mazeration des Präparates zu schieben sei oder nicht. Die Verdickung des Perichondriums bestand sicher schon im Leben, aber auch der Knorpel erwies sich ja im Röntgenbild schon Jahre vor dem Tode deutlich verändert; die scharfe Zeichnung der Epiglottis war verschwunden; die Epiglottis gab immer auf allen Röntgenbildern einen diffusen, der verkürzten und verdickten Epiglottis genau entsprechenden Schatten. Der Knorpel verändert sich also, ebenso wie der Tarsus der Lider (Adam) und das Perichondrium verdickt sich beim chronischen Schleimhautpemphigus. Diese Vorgänge scheinen mir durch meine Präparate erwiesen.

Genau dieselben Veränderungen der Submukosa fanden sich in den aus der Schleimhaut des Oesophagus gefertigten Schnitten.

Von der Stelle des Oesophagus, wo durch Verwachsung der Schleimhaut ein Rohr im Rohr sich gebildet hat, gebe ich gleichfalls einen Schnitt bei schwächerer Vergrösserung. Man sieht das völlig geschlossene Rohr, das etwa für einen mittleren Bleistift durchgängig war (vgl. auch die Abbildung auf Taf. IX, Fig. 3).

Franke (S. 56) untersuchte auch Stücke der Konjunktivalschleimhaut vom Fall Rabe, die dem Lebenden entnommen waren, und fand zartes, fibrilläres, nicht sehr kernreiches Bindegewebe und eine mässige Epithelschicht, mit zum Teil verhornten Zellen.

Vergleich des pathologisch-anatomischen Befundes bei den beiden Formen des Schleimhautpemphigus.

I. Maligner, mehr akuter Schleimhautpemphigus.

Diffuse, dichte, zellige Infiltration weiter Strecken der Mukosa. Zwischen Submukosa und Mukosa ein mächtiges sero-fibrinöses Exsudat, das die Epitheldecke an den betreffenden Stellen abhebt, so dass sie über der Submukosa streckenweise in Fetzen flottiert, an anderen Stellen liegt die Submukosa völlig frei und ist nur von dem erwähnten Exsudat bedeckt.

II. Chronischer Schleimhautpemphigus mit Schleimhautschrumpfung.

Submukosa erheblich verbreitert, bindegewebig und narbig verdickt, in dieser Schicht zirkumskripte kleinzellige Infiltrate, welche die Oberfläche schon makroskopisch erkennbar vorwölben. An anderen Stellen findet sich

diese Infiltration mehr diffus und locker. Der Knorpel ist verändert, färbt sich schlecht, das Perichondrium ist verdickt.

Die äussere Form der Schleimhaut ist an der Uvula, an der Epiglottis, an den Umschlagfalten dadurch verändert, verdickt, verkürzt, es kommt zu Verwachsungen, zu Stenosen am Kehlkopfeingang, an den Stimmbändern. Im Oesophagus finden sich gleichfalls Fältelung, starke Verengerungen des Lumens; durch Verwachsung bilden sich selbst enge, röhrenförmige Partien im Hauptrohr.

An den Augen finden sich bei den Fällen von Schleimhautschrumpfung immer analoge Veränderungen, die von den Ophthalmologen als essentielle Bindehautschrumpfung beschrieben werden.

Diese, in die Augen springenden Unterschiede der zwei Schleimhautpemphigusformen sind also auch durch das pathologisch-anatomische Bild scharf und genau charakterisiert. Bei den akuten Fällen handelt es sich um eine weitgehende Vereiterung der Submukosa, bei den chronischen um eine narbige Verdickung und Verbreiterung derselben; in beiden Fällen wird das Epithel in Form von Blasen abgehoben.

Literatur.

In dem Buch von Trautmann findet man eine fast vollständige Literaturangabe bis 1911. Die ophthalmologische Literatur bis 1900 bringt die Monographie von Franke. Im Heymann'schen Handbuch ist an drei Stellen die Literatur des Pemphigus der oberen Luftwege angegeben. Was an publizierten Fällen aus späterer Zeit zu meiner Kenntnis kam, ist in dieser Arbeit an den betreffenden Stellen erwähnt. Wer die Geschichte des Pemphigus später einmal schreibt, möge das oben erwähnte Büchlein von Braune aus dem Jahre 1795 durchlesen. Die Fälle von essentieller Bindehautschrumpfung und die mit diesen meist gleichzeitig einhergehenden Schleimhautschrumpfungen verlaufen sehr chronisch; mein Fall 23 Jahre lang; sie gehen daher durch viele Hände. So kommt es, dass derselbe Fall von mehreren Autoren publiziert wird und in den Statistiken doppelt oder mehrfach gezählt wird. Dem liesse sich abhelfen, wenn man sich gewöhnen würde, immer den vollen Namen der Patienten anzugeben, so dass jeder seinen alten Patienten sofort wiedererkennt und sein weiteres Schicksal verfolgen kann.

Ich kann mir nicht denken, dass für Arzt oder Patient daraus ein Nachteil entsteht, und möchte diesen Modus für die Zukunft vorschlagen. Auch bei anderen Erkrankungen, z. B. für die Larynxstenosen, Nebenhöhlen-erkrankungen und dergleichen wäre dies für die Wissenschaft wertvoll.

Therapie.

Die Therapie beim Schleimhautpemphigus, dem akuten und chronischen, war bisher so gut wie erfolglos. Das schliesst aber nicht aus, dass gelegentlich einmal ein Mittel gegen die eine oder andere Form gefunden wird. Es wäre falsch, die Hände in den Schooss zu legen.

In meinem Fall 1, Baginsky, versuchte Arning alle Formen der Strahlentherapie und Salvarsan, bisher auch ohne Erfolg; ich würde diese Therapie in neuen Fällen jedenfalls versuchen. Die Augenärzte haben mit Transplantationen und Exzisionen, Bildung neuer Konjunktivalsäcke zu helfen versucht, so Franke im Fall Rabe. Auch diese Versuche halfen nichts, scheinen eher geschadet zu haben, so dass Franke, der den Fall Rabe 1913 in einer Sitzung der Nordwestdeutschen augenärztlichen Vereinigung in Hamburg vorstellte, von operativen Eingriffen am Auge abrät. Adam berichtet von einer Verbesserung der Sehschärfe in seinem Fall durch Injektion von Fibrolysin.

Aus dem Pathologischen Institut der Universität Marburg.

Der angeborene Verschluss der Choanen.

Beitrag zur formalen Genese dieser Missbildung.

Von

Prof. W. Berblinger.

(Hierzu Tafel X.)

Die kongenitale Atresie der Choanen hat ausser vom chirurgisch-therapeutischen Standpunkte vornehmlich Bearbeitung gefunden in Hinsicht auf die Beziehungen zwischen völlig aufgehobener Nasenatmung und Gaumenhochstand. Während Siebenmann, Fränkel und andere, die bei doppelseitigem Choanenverschluss vorhandene Hypsistaphylie als Teilsymptom leptoprosoper Gesichtsbildung betrachten, halten Körner wie Waldow an dem ursächlichen Zusammenhang zwischen aufgehobener Nasenatmung und der Ausbildung eines hohen Gaumens fest. Die Angaben Haag's, wonach in 26,8 pCt. aller Fälle von angeborener Choanalatresie der Gaumen normal konfiguriert war, konnte Brunk zwar bestätigen, macht aber den Einwand, dass diese Feststellung nicht gegen die kausale Beziehung zwischen ausschliesslicher Mundatmung und Gaumenhochstand verwertbar ist. Nach Brunk dürfen hier nur die doppelseitigen, kongenitalen Verschlüsse der Choanen berücksichtigt werden, ein längeres Bestehen „ausgesprochener Mundatmung“ ist die Voraussetzung für das Zustandekommen eines symmetrischen hohen Gaumens. Wenn dieser Autor ausser von Fällen bei Säuglingen, die aus dem genannten Grunde nicht in Rechnung zu setzen sind, nur eine Beobachtung von Baurowicz — doppelseitige Choanalatresie mit normalem Gaumen (cit. nach Brunk) — als der Körner'schen Lehre widersprechend gelten lässt, räumt er doch ein, dass es vielleicht eine angeborene Anlage zur Hypsistaphylie gibt. Nach Brunk sind Leptoprosopie wie Hypsistaphylie möglicherweise „Rasseneigentümlichkeiten“, auch soll eine durch ausschliessliche Mundatmung verursachte „abnorme Höhe des Gaumens“ Leptoprosopie vortäuschen können.

Dieser kurze Ueberblick über die beiden derzeit herrschenden Anschauungen zeigt schon, dass dabei die formalgenetische Betrachtungsweise des angeborenen Choanalverschlusses in den Hintergrund getreten ist. Dies rührt zum Teil vielleicht auch daher, dass Neugeborene, bei denen die Atresie die einzige Missbildung darstellt, Erwachsene, welche sich wegen

dieses Fehlers nicht einer Behandlung unterzogen hatten, selten zur Sektion kommen. Nur unter diesen Umständen lässt sich die formale Seite der Missbildung hinreichend genau verfolgen. Im übrigen bezweifle ich doch, dass die Neonaten mit Choanalatresie häufig nach der Geburt unter Asphyxie sterben (Birnbäum).

Auch bleiben die klinischen Folgen des hinteren Nasenverschlusses, weniger die Anosmie als die regelmässige Sekretstauung, in der verschlossenen Nasenhälfte schwerlich unbemerkt.

Der in Rede stehende Bildungsfehler der Nase ist an und für sich selten. Unter 45000 untersuchten Patienten sah Walliczek nur dreimal die Atresie der Choanen, und wenngleich die Zahl grösserer Arbeiten wie kasuistischer Mitteilungen zu dieser Frage keine geringe ist, so umfasst sie doch einen recht erheblichen Zeitraum und ein grosses Krankenmaterial vieler Spezialkliniken. Bis zum Jahre 1899 hat Haag einschliesslich seiner drei Eigenbeobachtungen 44 Fälle von typischem Choanalverschluss aus der Literatur zusammengestellt, darunter sind nur 2 Autopsiebefunde. Weitere, nur klinische Fälle, wurden von Brunk bis zum Jahre 1909 zusammengetragen, bis dahin im ganzen 71 typische Atresien gezählt.

Wohl zuerst durch Schwendt geschah die Scheidung in atypische und typische kongenitale Atresien der Choanen. Bei den letzteren liegt die abschliessende Gewebsplatte meist etwas vor der Ebene des Choanalostiums, der Choanalrahmen zeigt eine Gestaltung wie bei normal entwickelter Nasenhöhle. Bei den atypischen oder unechten Verschlüssen liegt das die Atresie bewirkende Diaphragma vor oder hinter dem Meatus nasopharyngeus, das eigentliche Choanengebiet ist also nicht selbst betroffen. Angeboren können freilich auch derartige retronasale Verschlüsse sein, oft bleibt indessen durch die bedeckende Membran das choanale Ostium selbst sichtbar (O. v. Chiari). Man kann Suchanek beipflichten, wenn er von Kayser's Einteilung in retronasale, marginale und intranasale Atresien nur die beiden letzten Formen als zum Gebiet des Choanalverschlusses gehörig betrachtet.

Für die Klärung der formalen Genese der Atresie sind Lage, geweblicher Aufbau und Beziehung der abschliessenden Membran zu den angrenzenden Teilen des Cavum pharyngonasale bestimmend. Darüber erhält man indessen durch die rhinoskopische wie mikroskopische Untersuchung von bei der Atresieoperation gewonnenen Stücken nur teilweise Aufschluss. Hochheim beschreibt ein Stück eines operativ entfernten, knöchernen Diaphragmas, das an beiden Seiten von Schleimhaut überzogen wird, in seiner Zusammensetzung am meisten dem Aufbau des harten Gaumens entspricht.

Völligen Einblick in die topographischen Verhältnisse ermöglichen nur die Autopsiebefunde. In den wenigen, derart nachgeprüften Fällen, Bitot 1852, Luschka 1860, Kundrat 1882, vielleicht auch Ronaldson (zit. nach Haag) handelt es sich wesentlich um eine makroskopische Be-

schreibung. Luschka erwähnt nur, dass ein Flimmerepithel das Cavum nasale auskleidet. Die doppeltsseitige Choanenatresie, die Luschka an einer bald nach der Geburt gestorbenen, mit vielfachen Missbildungen behafteten Neonata sah, ist eine marginale. Vom hinteren Rande des Os palatinum erheben sich in schiefer Richtung nach hinten oben bis zum Keilbeinkörper zwei knöcherne Platten, die sich median vereinigen. Zwischen diese Platten schiebt sich aber weiter oben noch der hintere Rand des verkümmerten Vomer.

Bei dieser geringen Zahl anatomisch untersuchter Atresien ist eine weitere Mitteilung darüber berechtigt, zumal, soviel ich aus der mir zugänglichen Literatur ersehe, der kongenitale Verschluss bisher noch nicht in mikroskopischen Schnittserien verfolgt worden ist.

Das 5 Monate alte Mädchen (Marie B.) bot klinisch die Zeichen einer beiderseitigen eitrigen Rhinitis. Die doppeltsseitige Atresie der Choanen war durch Herrn Dr. H. Schweckendiek-Marburg intra vitam festgestellt worden.

Als Todesursache ergaben sich bei dem unterernährten Kinde über beide Lungen ausgedehnte, bronchopneumonische Herde.

Sektionsbefund (3083): Beide Gesichtshälften sind symmetrisch, das Gesicht ist nicht lang geformt. Die Konfiguration der äusseren Nase ist völlig regelmässig. Beide Nares erfüllt eitrig Schleim. Die Schädelbasis mit dem Gesichtsschädel wurde ohne Unterkiefer subkutan ausgelöst, dabei musste der vordere Teil des Nasenseptums schräg von hinten oben nach vorne unten durchtrennt werden.

Spezielle Beschreibung. Beim Blick von vorne in die Nasenhöhle sieht man jederseits an der lateralen Wand die untere und mittlere Muschel. An dem isolierten Präparat ist auch die obere zu erkennen. Das Nasenseptum steht in der Mittellinie genau senkrecht, seine Schnittfläche ist bis wenige Millimeter vor dem blinden Ende von oben bis unten knorpelig.

Der Vomer ist knöchern. Eine durch den mittleren Nasengang eingeführte Sonde findet jederseits Halt durch eine etwas vor der Ebene der Choanen die Nasenhöhle abschliessende Membran. Das abschliessende Diaphragma bildet einen flachen nasalwärts sich zuspitzenden Trichter. Der tiefste Punkt der abschliessenden Membran liegt deshalb auch deutlich vor der Ebene der Choanen, vor dem Uebergang des harten Gaumens in den weichen. Die Verschlussplatte misst der Höhe wie der Breite nach 5 mm, in ihren zentralen Teilen ist sie durchscheinend, von feinen Gefässen durchsetzt. Ausserdem findet sich etwa in der Mitte, genauer wenig nach innen und oben von dieser noch jederseits eine kleine grubige, ebenfalls nasalwärts gerichtete Vertiefung, die nur, vom Nasopharynx aus betrachtet, deutlicher sichtbar wird. Die die Atresie bewirkenden Gewebsplatten sind auf beiden Seiten gleich gross und symmetrisch gestaltet.

Das Diaphragma erscheint von hinten besehen als ein zur Frontalebene schräg gestelltes Oval, dessen längere Achse von hinten aussen oben nach medial vorne unten verläuft. Seine laterale Begrenzung liegt vor der Plica nasalis posterior, setzt sich oben weniger scharf von dem oberen Rande des Choanalostiums ab. Medial geht die Abschlussplatte auf das Septum über, dessen hintere Kante aber dabei noch gut zu erkennen bleibt. Ein Ineinandergreifen der beiden Diaphragmen

in der Mediane ist nicht festzustellen. Unten ist ein Umschlag der Membran zur Gaumenschleimhaut vorhanden, und zwar liegt dieser etwas vor dem Uebergange des harten Gaumens in den weichen.

Auf beiden Seiten bildet also das die Atresie hervorrufende Diaphragma einen flachen, nasalwärts gerichteten Blindsack, dessen Anheftungsstelle aber etwas vor dem Choanalrahmen selbst gelegen ist.

Das Ostium pharyngeum tubae auditivae liegt nur ganz wenig über dem Niveau des harten Gaumens, der Abstand der Gaumenplatte von der unteren Fläche des Keilbeins beträgt 1 cm, die Gaumenbreite in Höhe der Atresie 3 cm. Eine Spitzbogenform des Palatum durum ist nicht zu konstatieren, die Alveolarfortsätze stehen nicht wesentlich tiefer als die Raphe des Gaumens. Dieser selbst zeigt eine völlig symmetrische Konfiguration. Der untere Nasengang ist sehr eng, der Rand der unteren Muschel legt sich dicht an die Septummukosa.

Die Nasennebenhöhlen wie der weiche Gaumen, Lingua wie Pharynx zeigen keinen auffallenden Befund.

Im Keilbeinkörper ist noch keine Pneumatisierung in Gestalt einheitlicher Hohlräume erfolgt, die Schnittfläche lässt eine Intersphenoidalfuge erkennen, die aber nicht mehr die ganze Breite des Knochens durchzieht, sondern im Schwinden begriffen ist. Ein Verhalten, das ziemlich der Norm entspricht.

Es liegt nach dieser Beschreibung eine angeborene, doppelseitige, völlig symmetrische Atresie der Choanen vor, als einzige Missbildung der Nasenhöhle, und zwar genauer bezeichnet die intranasale Form der Choanenatresie (Kayser), da das Diaphragma sich nicht in der Choanenebene selbst, sondern im eigentlichen Meatus nasopharyngeus erhebt.

Histologische Untersuchung.

In der Ebene des Septums wurde die Nasenhöhle sagittal halbiert, beide Hälften sind medianlateralwärts in etwa 16 μ dicke Serienschnitte in sagittaler Richtung zerlegt worden. Jeder 10. Schnitt, oder wo eine besondere Anzeige dazu vorlag, auch jeder folgende Schnitt, wurden nach den üblichen Tinktionsmethoden gefärbt.

Die mikroskopische Beschreibung beschränke ich auf die wichtigsten Befunde, auf welche sich meine später ausgeführte Auffassung stützt. Im übrigen fasse ich absichtlich kurz die Schilderung des Aufbaus der Schleimhäute in den angrenzenden Abschnitten des Cavum nasale und nasopharyngeum zusammen. Jeder Schnitt enthält ausser dem eigentlichen Diaphragma dessen Uebergang zum Gaumen wie zum Dache von Pharynx und Nasenhöhle. Am Gaumen sind sowohl der hintere Teil des Palatum durum wie der vordere des Palatum molle zu verfolgen, oben die untere Partie des Keilbeinkörpers, dessen vordere untere Kante, und der Knorpel in der Gegend der Siebbeinplatte.

Ein mehrschichtiges, nicht verhorntes Plattenepithel überzieht die orale Oberfläche des Gaumens. Das Epithel bildet wenig tiefe, breite Papillen. Eine schmale Lage eines fibrillären Bindegewebes trennt von dem Epithel zahlreiche Gruppen von Schleimdrüsen, deren Ausführungsgänge bis an die Epitheloberfläche verfolgt werden können; der weiche Gaumen schliesst ausserdem Züge querge-

streifter Muskulatur ein. Jede zellige Infiltration in der Mukosa fehlt. Das Epithel des Pharynx ist ein zweizeiliges, zylindrisches. Dort, wo der weiche Gaumen an die Basis des Diaphragmas stösst, senkt sich die Schleimhaut mehrfach ein und bildet so einen engen Rezessus. Auch dieser Schleimhautbezirk enthält zu Gruppen vereinigte Schleimdrüsen, ausserdem oben am Rachendach in der Gegend der Sphenoccipitalfuge, einen umschriebenen Komplex bildend, lymphatisches Gewebe mit Keimzentren (Tonsilla pharyngea). Hier trägt das Epithel den Charakter eines mehrschichtigen Plattenepithels. Das Epithel der Nasenschleimhaut fehlt am blinden Ende der Nasenhöhle wie im ganzen Meatus nasopharyngeus. Desquamirte Epithelien und Leukozyten liegen hier zusammengeballt der Schleimhaut auf. In ihrer Mukosa sind gemischte Drüsen zu sehen. Nur am hinteren Ende der Muscheln, deren muköser Ueberzug viele weite Gefässe umschliesst, finden sich noch zylindrische, eine Doppelreihe bildende unabgelöste Epithelien. Der erwähnte Epithelverlust rührt her von einem vorhandenen desquamativen Katarrh der Nasenschleimhaut, wie er sich ja regelmässig als Folge des Choanenverschlusses einstellt. Die Struktur der Tela ossea im harten Gaumen ist völlig normal, ebenso die des Keilbeins, dessen Spongiosa Markgewebe enthält. Ueber das hintere Ende des Palatum durum schiebt sich etwas die horizontale Platte des Os palatinum.

Das die Atresie der Choanen bewirkende Diaphragma baut sich auf aus der Pharynxschleimhaut und Nasenmukosa, die hier ganz ebenso zusammengesetzt sind, wie oben beschrieben, auch alle die dort genannten Derivate erkennen lassen. Ausserdem erstreckt sich aber zwischen diese beiden Komponenten markhaltiger wie markloser bindegewebig entstandener Knochen. Er schiebt sich sowohl in die Basis der Verschlussplatte wie in ihr sphenoidalwärts gerichtetes Ende. Aber nicht auf allen Schnitten ist die Stärke dieser knöchernen Grundlage gleich. Einmal lassen sich Verbindungen dieser mit dem die Choane jederseits aussen begrenzenden Os palatinum feststellen, ferner sind gewisse Bezirke des Diaphragmas knochenfrei, oder die Tela ossea durchzieht wenigstens nicht dessen gesamte Höhe.

Ueber diese Verhältnisse muss etwas ausführlicher berichtet werden, um eine Vorstellung über die Form der abschliessenden Platte und ihre Beziehungen zu den Choanenrändern gewinnen zu können. In diesem Zusammenhang sollen auch zwei besondere Gewebsformationen berücksichtigt werden, die für das Verständnis der formalen Genese Bedeutung haben.

Ich beschreibe einzelne Schnitte aus der Serie von der linken Nasenhöhle in der Reihenfolge von medial nach lateral.

In den ersten Schnitten ist der Vomer noch sagittal mitgetroffen. Schmale und breitere miteinander anastomosierende Knochenbälkchen ziehen von der Unterflache des Keilbeinkörpers bis zum harten Gaumen. Pharynxwärts begrenzt diesen spongiösen Knochen ein von Gefässen durchsetztes faseriges Bindegewebe, in welchem Schleimdrüsen liegen. Dann folgt das schon beschriebene Epithel der Hinterfläche des Diaphragmas. Nach vorne oben bildet eine Knochenleiste des Os sphenoidale (Rostrum), nach unten ein straffes gefässhaltiges, parallel faseriges Bindegewebe die Abtrennung gegen das knorpelige Septum narium. In den Spongiosaräumen ist zellreiches Mark vorhanden. Um die Gefässe in Havers'schen Kanälen liegt meist ein Fasermark, das sich aber auch sonst gelegentlich an Stelle des Zellmarks findet.

Sobald die Schnittebene mehr medianwärts ausserhalb des Septums fällt, nimmt die Dicke des beschriebenen Knochens in sagittaler Richtung erheblich ab, und zwar am stärksten in der Mitte. Jetzt stellt nur noch ein schmales Knochenbälkchen die Verbindung her zwischen dem unteren Ende des Vomers auf dem harten Gaumen und dem oberen Ende des Pflugscharbeins an der Schädelbasis. Letzteres allein tritt noch als umfangreicher Spongiosakomplex hervor. Es sind dies die längs getroffenen Alae vomeris. Schliesslich hört die kontinuierliche knöcherne Verbindung zwischen Gaumen und Unterfläche des Keilbeins auf. Es entspricht dieser Zustand der Uebergangsstelle von der mehr schräg gestellten Partie des Diaphragmas in den annähernd senkrecht gerichteten Abschnitt. Nur noch die basalen Anteile der abschliessenden Gewebsplatte enthalten Knochengewebe. Dieses liegt aber näher der pharyngealen Schleimhautfläche und gibt sich durch seinen Zusammenhang mit dem unteren Vomerende als diesem Knochen zugehörig zu erkennen. Der Processus palatinus des Os maxillare wie die Pars horizontalis des Gaumenbeines sind in den gleichen Schnitten zu beobachten, die letztere überragt etwas nach hinten den in das Diaphragma reichenden erwähnten Knochentheil.

Aus der fortlaufenden Beobachtung aufeinander folgender Schnitte ist festzustellen, dass ungefähr die untere Hälfte des hinteren Vomerendes, aber nicht die Vomerante allein, sondern eine kurz davor gelegene Strecke der Vomerfläche frontalwärts umgebogen ist, dadurch vom Septum die mediale Zirkumferenz des Choanenostiums sich mehr entfernt als gewöhnlich. Aber das ist nur in deren unterer Hälfte der Fall.

Die Verschlussplatte erscheint in den folgenden Schnitten wesentlich schmaler im mikroskopischen Präparate, sie ist jetzt viel weniger von vorne unten nach oben hinten schräg gestellt. Einige Schnitte weiter besteht das Diaphragma nur aus den beiden eingangs geschilderten Schleimhäuten, die durch eine schmale, knochenfreie Bindegewebslage miteinander zusammenhängen. An der Nasenschleimhaut fehlt auch an dieser Stelle das Epithel, in der Mukosa liegen Drüsen, zwischen welchen sich Leukozyten angehäuft haben. Diese zellige Infiltration reicht aber in die vorhin genannte Bindegewebschichte nicht hinein. Eine Unregelmässigkeit in der Struktur dieser, die als Narbe gedeutet werden könnte, ist sicher nicht vorhanden.

Dort, wo sich die pharyngeale Oberfläche der trennenden Platte zum Rachendach umschlägt, aus der annähernd senkrechten Richtung in die mehr wagerechte übergeht, bildet die Schleimhaut eine kleine nur auf wenigen Schnitten sichtbare, nasalwärts gerichtete Aussackung in das Diaphragma hinein. Es muss diese Stelle den bei der makroskopischen Beschreibung genannten Grübchen entsprechen, die bei der postrhinoskopischen Untersuchung fast immer gesehen werden, soweit es sich um kongenitale Atresien handelt.

Ungefähr in der Mitte der Breite des Meatus nasopharyngeus wächst wieder die Dicke des Diaphragmas, in welchem nun wieder Tela ossea auftritt. Zunächst liegt in der Mitte ein kurzes, aber kräftiges Knochenbälkchen, das sich immer mehr nach oben wie unten ausdehnt, zugleich spongiösen Charakter gewinnt. Die Spongiosaräume sind vorwiegend mit zellarmem, faserreichem Mark ausgefüllt. An der Innen- wie Aussenfläche der Knochenbälkchen sieht man Osteoblastenreihen. Der Knochen selbst zeigt keine regelmässige lamelläre Struktur, sondern geflechtartigen Aufbau. Neben lakunärer Resorption mit Osteoklasten in den Howship-

schen Lakunen, findet sich ein Knochenabbau durch perforierende Kanäle, andererseits ist aber auch Apposition von Knochen von Havers'schen Kanälen aus, die von gefässhaltigem Bindegewebe durchzogen werden. zweifellos festzustellen. Schnitte, die schon durch die laterale Hälfte der Verschlussplatte gelegt sind, zeigen, dass die knöcherne Grundlage des Diaphragmas Verbindung gewinnt mit dem horizontalen Fortsatze des Gaumenbeins wie mit dessen vertikaler Platte. Letztere schiebt sich keilförmig, als markhaltiger Spongiosakomplex von oben her in das Diaphragma.

Die Pars horizontalis des Os palatinum stellt sich auf dem Sagittalschnitte nun nicht mehr als relativ schmaler Knochenbalken dar, sondern als triangulärer, spenoidalwärts sich ausdehnender, markhaltiger spongiöser Knochen.

Sobald der Knochen mit den genannten Teilen des Gaumenbeins nach oben wie unten in Zusammenhang stehend angetroffen wird, ist er auch wesentlich breiter. Damit gewinnt das Diaphragma natürlich auch an Dicke. Schliesslich erreicht die Schnittlage die laterale Umbiegung des Diaphragmas nach hinten und dann die laterale Nasen- wie Pharynxwand. Der Schleimhautüberzug der letzteren weist hier viele Faltungen auf. Das Cavum nasale hat sich in kranio-kaudaler Richtung stark entfaltet. Am Os palatinum sind spenoidal wie orbitaler Fortsatz ganz deutlich zu erkennen, dazwischen die von Gefässen und Nerven durchsetzte, im übrigen mit Fettgewebe ausgefüllte Incisura spenopalatina.

Die Untersuchung ergibt also, dass die knöcherne Grundlage der die Choanalostien verschliessenden Anteile nasaler wie pharyngealer Schleimhaut einerseits mit dem unteren Teil des Vomers, andererseits mit einem frontal gestellten Fortsatz der Pars verticalis des Os palatinum in kontinuierlicher Verbindung steht.

Während aber vom Vomer aus nur eine niedrige, lateral gerichtete Knochenleiste sich erhebt, schiebt sich der Vorsprung des Gaumenbeins weit medialwärts vor. Dabei nimmt die Dicke des Knochenzuges von aussen nach innen und gleichzeitig von vorne nach hinten ab. Aus dieser Konfiguration des Knochens erklärt sich leicht die blindsackartige Form, unter der die Atresie der Choanen sich darstellt. Da sich die beiden Vorsprünge medial wie lateral verschieden hoch ausdehnen, so wird dadurch auch verständlich, dass ein, wenn auch kleiner Bezirk des Diaphragmas ganz knochenfrei bleibt.

Noch ein anderer mikroskopischer Befund muss am Abschlusse der histologischen Beschreibung angeführt werden.

Wie schon oben betont, stülpt sich am Boden des Meatus nasopharyngeus das Epithel sackartig gegen die Basis der Verschlussplatte vor. Hier finden sich aber dort, wo ein Teil des Vomer die knöcherne Grundlage bildet, solide Zellhaufen und eine nur mikroskopisch erkennbare mit mehrschichtigem Epithel ausgekleidete Zyste. Den Inhalt dieser bilden zum Teil Hornschüppchen. Das Epithel der Zyste zeigt keine Papillenbildung, ist deutlich abgegrenzt gegen das Bindegewebe. Diese Zyste liegt in der Submukosa, eine grössere, gleichgebaute in derselben Gewebsschicht in der pharyngealen Schleimhaut des weichen Gaumens, jedoch nicht in dessen Raphe, sondern extramedian.

Mit den bekannten sog. Epithelperlen, den Epithelsträngen Bergengrün's, haben diese Gebilde topisch nichts Gemeinsames. Dieser Epithelstrang findet sich

nur im Bereiche des Palatum durum, er hält sich streng an die Raphe desselben und weicht nur in seinem hintersten Ende etwas seitlich von der Mittellinie ab. Vor allem aber lässt sich ein Zusammenhang des Epithelstranges mit der Gaumenschleimhaut erweisen. Auch sind bestimmte Formen von Rückbildungsvorgängen an den Epithelsträngen bekannt (Bergengrün), wie sie der oben beschriebene solide Epithelzellenhaufen, die Zysten nicht zeigen. Hingegen lässt sich doch feststellen, dass die Zyste an der Basis des Diaphragmas durch den soliden Zellkomplex von der Vorstülpung der Schleimhaut getrennt wird, dass eine solche auch dort gefunden wird, wo die grössere Zyste, in der Pharynxmukosa gelegen, sich bis in die Muskulatur des weichen Gaumens ausdehnt.

Danach können die Zysten als durch Abschnürung entstanden betrachtet werden. Aus dem Oberflächenverbande gelöste Epithelzellen haben durch Untergang der zentral gelegenen Elemente eine zystische Umwandlung durchgemacht. Später werde ich nochmals auf diese Epithelverlagerungen zurückkommen.

Zum besseren Verständnis meiner Darlegungen bezüglich der Bildungsweise der angeborenen Choanenatresie, soll diesen das Wesentliche der heute gültigen Lehre über die Entwicklung der Nasenhöhle vorausgestellt werden.

Die Angabe Hochstetter's, dass die primäre Nasenhöhle des Menschen getrennt von der Mundhöhle entsteht, mit dieser erst im weiteren Verlaufe der Entwicklung in Verbindung tritt, ist allseitig bestätigt worden. Der zunächst aus der Riechgrube sich bildende Blindsack liegt anfänglich nur im Oberkieferfortsatze (Peter), dehnt sich später auch in den lateralen Nasenfortsatz aus. Die sich berührenden Flächen des Oberkieferfortsatzes, des lateralen wie medialen Nasenfortsatzes verwachsen miteinander in der Richtung von hinten nach vorne. Der so umgrenzte Nasenblindsack erstreckt sich in das Mesoderm hinein und hält gleichzeitig eine nach hinten und abwärts gekrümmte Richtung seiner oberen Wand ein.

Schliesslich legt sich das Blindsackende an das Dach der Mundhöhle an, es berühren sich hier die Epithele der aneinanderstossenden Höhlen, ohne von Mesoderm durchsetzt zu sein. Diesen Bezirk nennt Hochstetter *Membrana buconasalis*. Unter zunehmender Entfaltung der Mund- wie Nasenhöhle reisst die Membran ein, dadurch entsteht die primäre Choane. In ihrer vollkommenen Ausbildung ist die Bukkonasalmembran etwa am 38. Tage des Embryonallebens vorhanden (Tabelle nach Peter), die primären Choanen entstehen auf die eben genannte Art ungefähr am 40. Embryonaltage aus. Die Begrenzung dieser allmählich mehr spaltförmigen Choanen bilden nach Kallius der untere Rand des mittleren Stirnfortsatzes und der mediale des Oberkieferfortsatzes. Zu gleicher Zeit mit den primären Choanen bildet sich auch der primitive Gaumen, dann treten die Gaumenfortsätze auf, die sich aber nach hinten über das primäre Choanalostium hinaus erstrecken als *Plicae palato-pharyngeae*. Nachdem die Gaumenfortsätze aus der sagittalen Stellung in eine horizontale gelangt sind, fangen sie an, sich von vorne nach hinten zu vereinigen, etwa in der 9. Embryonalwoche. So bildet sich der sekundäre Gaumen, der also in seinem hinteren Anteil aus den Gaumenfortsätzen hervorgegangen ist. Bis

zum Ende der 12. Fötalwoche haben sich die Gaumenplatten der ganzen Länge nach in der Mittellinie vereinigt, dabei sind die sekundären Choanen entstanden. Der hinter den primären Choanen gelegene Abschnitt der Nasenhöhle wird zum Meatus nasopharyngeus, in welchen beim Kinde, wie beim Erwachsenen, untere wie mittlere Mnschel nur mit ihren hinteren Enden ganz wenig hineinragen.

Berücksichtigt man nun, wohin an der fertig entwickelten Nasenhöhle die Bukkonasalmembran zu verlegen wäre, so entspricht ihrer Lage eine Linie auf dem Mediansagittalschnitt, die nach G. Schwalbe, von der vorderen unteren Keilbeinkante zur nasalen Mündung des Canalis incisivus, nach Kallius von der unteren Keilbeinfläche zur Spina nasalis anterior zu ziehen ist. Es ist ohne weiteres klar, dass diese Linie, wie das auch die Abbildung 15 Peter's deutlich zeigt, vor den eigentlichen Meatus nasopharyngeus fällt, also nicht in den Bereich desjenigen Abschnittes der Nasenhöhle, in dem man bei der kongenitalen Choanalatresie das Diaphragma antrifft.

Wegen dieser Lage der Verschlussplatte zur ursprünglichen Bukkonasalmembran ist die Annahme einer Persistenz derselben als Erklärung für die Choanalatresie abgelehnt worden (Grünwald, Peter). Der letztere macht noch den weiteren Einwand, dass die Membran nur aus zwei Epithellamellen besteht, kein Bindegewebe enthält, aus welchem sich die so häufig vorhandene knöcherne Grundlage des Diaphragmas entwickeln könnte. Nach Haag, welcher die Missbildung auf die persistierende Bukkonasalmembran formalgenetisch zurückführen will, liesse sich zwar das Vorkommen von Bindegewebe wie Knochen erklären, weil er eben ein Eindringen mesodermatischen Gewebes zwischen die Epithellamellen annimmt. Dafür sprechende anatomisch festgestellte Abweichungen in der Bildung der Hochstetter'schen Membran sind jedoch, soviel ich sehe, nicht bekannt. An einer Stelle freilich trennt mesodermales Gewebe das Epithel der Mundhöhle von dem des Cavum nasale, nämlich am hinteren Ende des Nasenblindsackes. Die „hintere, obere Ecke des epithelialen Riechsackes wächst aber aktiv ins Bindegewebe hinein“ (Peter), aus dieser Aussackung geht, soweit das aus der Literatur zu beurteilen ist, anscheinend die spätere parasphenoidale Bucht hervor (Grünwald). Freilich verläuft ja in meiner Beobachtung zum Teil das Diaphragma stark schräg von vorne unten nach hinten oben. Wollte man dieses doch von der Bukkonasalmembran ableiten, so müsste man eine starke Verschiebung des unteren Insertionspunktes nach hinten voraussetzen, was aber trotz des verschiedenen schnellen Wachstums der einzelnen Abschnitte der Nasenhöhle post partum (Disse) doch nur eine unbewiesene Annahme bliebe.

Nach alledem meine ich, dass man mit dem Zurückgreifen auf die Bukkonasalmembran der Lösung der Frage, wie die Atresie der Choanen formal entsteht, nicht näher kommt.

Von anderen Erklärungsversuchen muss ich entzündliche Vorgänge als ursächliche Faktoren für den angeborenen Choanalverschluss Peter's

Anschauung gegenüber ablehnen. Die symmetrische Gestaltung der Diaphragmen, ihre bis zu einem gewissen Grade gesetzmässige Lage, wie ihr geweblicher Aufbau, machen es durchaus unwahrscheinlich, dass stets an derselben Stelle durch eine entzündliche Verwachsung die Atresie zustande kommen sollte.

Gegen eine intrauterine Entzündung als ursächliches Moment wendet sich übrigens auch v. Hansemann, dessen Angabe, dass der hintere Choanenverschluss stets ein knöcherner sei, durch meine Beobachtung eine gewisse Einschränkung erfährt. Mindestens braucht die trennende Platte nicht durchweg von Knochen durchsetzt zu sein.

Gerade die in den Diaphragmen so regelmässig beobachteten Grübchen, welche sich besonders durchscheinend erweisen, sind knochenfrei. Diese kleinen Einsenkungen werden, wenn ich aus den vielen kasuistischen Mitteilungen nur einige hier herausgreife, beschrieben in den Fällen von Heyse, Hems, Brunk, Fein, Binswanger, v. Eicken, Piffel.

Die Grübchen sollen nun nach Hopmann der Verwachsungsstelle eines hochgradig verengten Choanalostiums entsprechen. Diese Vorstellung geht also davon aus, dass die Atresie der Choanen durch ein übermässiges Wachstum zustande kommt. Diese müsste bei den kongenitalen Atresien natürlich schon während der intrauterinen Entwicklung eingesetzt haben. Gegen die Erklärung, dass ein durch übermässiges oder ungleichmässiges Wachstum verengtes Choanalostium schliesslich durch Konkretion seiner Ränder zur Atresie führt, ist eingewendet worden, dass die Verschlussplatte ja vor dem eigentlichen Choanenrahmen liege. So befindet sich in dem von Heymann demonstrierten mazerierten Präparat der fast vollständige knöcherne Verschluss am hinteren Ende einer Nasenhöhle vor dem Choanalostium, und Heymann lässt offen, ob derselbe als erworben oder als angeboren zu betrachten ist. Dieser Punkt scheint mir indessen nicht von so grosser Bedeutung zu sein. Es ist ja nicht gesagt, dass in jedem Falle lediglich allein die Ränder der das Ostium choanale bildenden Knochen im Wachstum exzedieren.

Eine Schwierigkeit liegt vielmehr darin, wie bei der oben genannten Theorie Hopmann's die nachträgliche Verwachsung der Ränder zu erklären ist. Wenn sich, was meine Beobachtung lehrt, der Schleimhautüberzug der Verschlussplatte auf der nasalen Seite in nichts von der Mukosa der Pars respiratoria des Cavum nasale unterscheidet, auf der pharyngealen durchaus der Schleimhaut der Pars nasalis der Schlundhöhle gleicht, dies selbst an der dünnsten, knochenfreien Stelle des Diaphragmas zutrifft, so müsste die supponierte sekundäre Verwachsung wenigstens sehr frühzeitig erfolgt sein. Andernfalls sollte man doch Residuen dieses Vorganges in Gestalt von Narben, mindestens Ungleichmässigkeiten im Aufbau der abschliessenden Platte erwarten. Hochheim's Angabe, dass die pharyngeale Oberfläche des von ihm mikroskopisch untersuchten Diaphragmas von einer „modifizierten Rachenschleimhaut“ überzogen ist, „modifiziert“, weil hier kein Plattenepithel, sondern ein geschichtetes

Epithel mit Schleimdrüsen vorhanden ist, beruht auf einem Irrtum. Das Epithel wie die Drüsen der Mukosa verhalten sich in der Pars nasalis der Schlundhöhle (Scymonowicz) völlig gleich der Schleimhaut des respiratorischen Abschnittes der Nasenhöhle. Gerade diese Beschaffenheit des Epithels auch auf der pharyngealen Seite der Verschlussplatte, zeigt aufs Deutlichste, dass sich diese innerhalb des Meatus nasopharyngeus ausdehnt, dass sie schwerlich auf persistierende Teile der Bukkonasalmembran zurückgeführt werden kann. Dann würde man wohl eher auf der aboralen Fläche eine Differenzierung nach der Richtung der Mundschleimhaut erwarten dürfen.

Die geschilderte Struktur des Diaphragmas zwingt zu dem Schlusse, dass die Atresie intrauterin entstanden ist. Nur wenn sich in einer frühen Periode der embryonalen Entwicklung die Knochen, welche die Choanen begrenzen, insbesondere die Gaumenbeine septalwärts exzessiv und abnorm gerichtet entfalten, die dadurch vorgewölbten Epithele der späteren lateralen wie medialen Nasenwand sich unmittelbar berühren, ist es möglich, dass eine Verschlussplatte entsteht, die auch in ihren rein mukösen Anteilen dieselbe vollständige Differenzierung erfährt, wie sie unter normalen Verhältnissen diesen Bezirken zukommt.

Von den bindegewebig präformierten Knochen, die hier in Frage kommen, ist das Os palatinum in seiner ersten Anlage schon am Ende der 6. Fötalwoche, der Vomer wenig später (Peter) vorhanden. Die Ossifikation dagegen beginnt an den Gaumenbeinen im 2. bis 3. Fötalmonat, fällt also zeitlich etwa zusammen mit der Vereinigung der Gaumenplatten.

Wie nun dort die sich innig berührenden Epithele untergehen und ebenso an der unteren Septumkante, welche jetzt auf die Gaumenplatte aufstösst, zentral mesodermatisch durchsetzt werden, so erkläre ich mir auch die Bildungsweise der Verschlussplatte, die Entstehung der Atresie in der Folge eines abnorm gesteigerten wie abnorm gerichteten Wachstums der die Choanen begrenzenden Knochenteile.

Es ergibt sich aus dieser Ueberlegung eine interessante Parallele zwischen dem physiologischen Modus der Vereinigung der Gaumenplatten und einem pathologischen im übrigen aber gleichen Vorgange zwischen den darüber gelegenen Ossa palatina und den Pflugscharbeinen bzw. deren Anlagen.

Bei dieser Auffassung lässt sich ohne besondere Hypothesen der totale Abschluss der Choanen verstehen, die formalgenetische Grundlage der Atresie ergibt sich aber aus der nachgewiesenen exzessiven Gestaltung der genannten Knochen. Auch ist beim Neugeborenen der Ethmoidalteil der Nasenhöhle ungleich höher als der Kieferabschnitt, die Nasengänge, besonders die unteren, sind sehr eng. Es mögen deshalb schon relativ geringe Abweichungen in der Entwicklung gerade der Gaumenbeine genügen, damit sich diese unmittelbar dem hinteren Teil des Septums anlegen.

Die wenigen anatomischen Untersuchungen, die über die kongenitale Atresie vorliegen, suchen wohl die Herkunft der knöchernen Grundlage

des Diaphragmas zu ermitteln (Bitot, Luschka, Kundrat), gehen aber nicht näher darauf ein, wie infolge eines exzessiven Wachstums der angrenzenden Knochen der völlige Abschluss des Meatus nasopharyngeus zustande kommt.

Erfolgt dieser jedoch, wie ich annehme, in einer früheren Periode des Embryonallebens, dann ist auch der beschriebene Aufbau der Verschlussplatte bezüglich der vollausgebildeten Drüsen nicht befremdend. Sie entwickeln sich später, im 3. bis 4. Fötalmonat (Peter), ebenso wie sich auch das embryonale Bindegewebe erst später in ein streifiges umwandelt.

Bestimmt man nun auf der Basis meiner oben angestellten Ueberlegung nach den Grundsätzen der heutigen Teratologie diejenige Zeit, innerhalb welcher die Missbildung entstanden zu denken ist — die teratogenetische Terminationsperiode E. Schwalbe's —, so umfasst diese die Zeitstrecke zwischen der 6. und Ende der 12. Fötalwoche. So fiel also auch die angeborene Atresie der Choanen hinsichtlich ihrer Terminationsperiode in denjenigen Abschnitt der intrauterinen Entwicklung, in der erfahrungsgemäss die meisten Missbildungen zustande kommen, speziell am sekundären Gaumen die durch Wachstumshemmung der Gaumenplatten formal zu erklärenden Gaumenspalten.

Beim Schluss der Gaumenplatten entstehen in der Raphe des Palatum durum die früher erwähnten Epithelstränge. Dass die an der Basis des Diaphragmas gefundenen Gewebsformationen, Zyste und solide Epithelzellenhaufen mit jenen Bildungen nicht einfach identifiziert werden dürfen, ist oben erörtert worden. Es bleibt noch übrig die Genese der Zysten zu erklären. Bei den Einsenkungen, die sich im Epithel am hinteren, unteren Winkel der Platte finden, wie bei den vielen Faltungen, welche die pharyngeale Oberfläche auch des weichen Gaumens zeigt, dürfte die Annahme von totalen Abschnürungen eingesenkter Epithelbezirke am meisten für sich haben. Solche werden besonders leicht dort zustande kommen können, wo sich ein abnorm gerichteter Fortsatz der hinteren Vomerante nach hinten und in den späteren Meatus nasopharyngeus hinein erstreckt und dabei zwischen dessen Boden und dem Vornervsprung das Epithel eine Taschenbildung mitmacht.

Es konnten nebeneinander solide und zystische Epithelzellenkomplexe gerade an dieser Stelle nachgewiesen werden, von denen die letzteren aus den ersteren hervorgegangen sein werden. Das Epithel selbst hat hier einen wenig differenzierten Charakter. Ob diese eben gegebene Erklärung für die Epithelverlagerung die einzig mögliche ist, ob unter den fehlerhaften Entwicklungsvorgängen den sog. Epithelperlen näher stehende Bildungen nicht auch an dieser Stelle auftreten könnten, will ich hier nicht weiter erörtern. Jedenfalls ist das Vorkommen von Epithelabschnürungen mit meiner oben entwickelten Auffassung von der formalen Genese der Atresia choanarum congenita gut zu vereinigen, die Epithelverlagerung als solche in der für diese Fehlbildung bestimmten teratogenetischen Terminationsperiode am ehesten möglich. In dieselbe Zeit fiel aber auch die Ent-

stehung der beschriebenen epithelialen Bildungen, wenn sie den Epithelsträngen genetisch nahe stehen sollten.

Dass sich an der Bildung der knöchernen Grundlage der die Choanen verschliessenden Platten sowohl der Vomer, wie besonders aber der vertikale Teil des *Os palatinum* beteiligen, ist bei der Beschreibung der Serienschnitte hinreichend betont worden. Es bleibt nur noch übrig, mit diesem Befund die schon zitierten Mitteilungen, welche sich ebenfalls auf anatomische Untersuchung stützen, im Einzelnen zu vergleichen. In dem Falle von Luschka verursachen die verlängerten und nach hinten oben bis zum Keilbein sich erstreckenden horizontalen Gaumenplatten den Abschluss beider Choanen. Diese Ausgestaltung und exzessive Entwicklung der *Ossa palatina* stellen einen vereinzelt dastehenden Befund dar, der wohl zeigt, dass durch abnorme Entwicklung und ungleiches Wachstum nur eines Anteils der die Choanen begrenzenden Knochen die Atresie bewirkt werden kann. Häufig ist jedenfalls dieses Verhalten nicht.

Bitot wie Kundrat, von denen ebenfalls anatomische Beschreibungen vorliegen, fanden als Ursache des Verschlusses eine abnorme Ausbildung der vertikalen Platte des Gaumenbeins. Ersterer nennt die von diesen ausgehenden Knochenplatten *Ossa triangularia nasopalatina*. Ähnlich gelagerte und geformte Knochen sollen nach Bitot (zit. nach Schrötter) bei Fischen vorkommen. Eingehend schildert Kundrat die Form und Herkunft der knöchernen Teile, welche die Atresie veranlassen. Die *Pars verticalis* des *Os palatinum* schiebt sich „wie eine Kulisse“ gegen die Mittellinie. So wird eine frontal gestellte Knochenwand gebildet, die den *Meatus nasopharyngeus* abschliesst. Bemerkenswert ist eine der Beobachtungen Kundrat's, bei welcher die horizontale Gaumenplatte überhaupt fehlt, trotzdem durch ein übermässiges Wachstum der *Pars verticalis ossis palatini* die Choane nach hinten abgeschlossen wird. Eine mediane Nahtvereinigung dieser beiderseitigen Fortsätze konnte ich nicht feststellen, vielmehr ist der Vomer vorhanden und beteiligt sich, wenn auch viel weniger als die Gaumenbeine an der Bildung der abschliessenden Knochenplatte. Diese ist lateralwärts wesentlich stärker als gegen die Mittellinie zu, was auch Schrötter in seinem Falle durch die klinische Untersuchung konstatieren konnte.

Durch die Nachprüfung an mikroskopischen Serienschnitten konnte ich den Nachweis führen, dass die abschliessende knöcherne Wand vornehmlich durch einen annähernd frontal und zugleich etwas nach hinten gerichteten Knochenfortsatz gebildet wird, der mit der vertikalen Lamelle des *Os palatinum* in unmittelbarer Verbindung steht, dessen freier Rand aber nicht in der ganzen Länge die Septumfläche berührt, gegen den sich ein lateralwärts gewendeter seitlicher Fortsatz des Vomer schiebt. So kommt es, dass die Verschlussplatte zwar zum grösseren Teil, indes doch nicht vollständig knöchern gefunden wird. Ob es sich dabei um die abnorm entwickelte *Crista conchalis* des Gaumenbeins allein handelt, muss offen bleiben; diese müsste dann die ganze Höhe der vertikalen Platte desselben einnehmen,

wenigstens nach oben bis an die Incisura sphenopalatina, nach unten bis an die Pars horizontalis reichen. Was zu einer solchen Umbildung, zu dem exzessiven Wachstum der Knochen den inneren Anlass gibt, lässt sich vorläufig nicht sagen. Mehr als eine „Variation der Knochenbildung“ (v. Hansemann) liegt aber zweifellos vor. Als noch innerhalb der Variationsbreite befindlich könnten höchstens die Stenosen der Choanen betrachtet werden. Ich habe aber oben ausgeführt, dass die angeborenen Atresien nicht durch die nachträgliche Verwachsung eines stenosierten Choanenostiums entstehen.

Dass auch bei nur einfacher Nasenhöhle durch die sich vereinigenden vertikalen Platten der Gaumenbeine ein hinterer Verschluss der Nase zustandekommt, lehrt die von Grünberg zitierte Missbildung: Arhinenzephalie mit falscher Medianspalte der Oberlippe.

Bei dem von Grünberg selbst beobachteten Fall von Akranie mit falscher Medianspalte der Oberlippe ist nur der mittlere Nasengang hinten knöchern verschlossen, der untere endigt dagegen in einer einfachen engen Choane. Auch hier ist die Nasenhöhle einfach. Die angeborene Atresie der Choanen aber einfach unter die Arhinenzephalie zu rechnen, ist nicht zulässig. Ohne auf die vielfach erörterten Beziehungen zwischen dieser schweren Missbildung und der Choanenatresie im einzelnen einzugehen, sei nur daran erinnert, dass einerseits bei völlig regulär entwickeltem Gesicht, bei normal gestalteter Nasenhöhle Arhinenzephalie vorkommt (Grünberg), andererseits nach der operativen Beseitigung des kongenitalen Choanenverschlusses die Anosmie verschwindet, was eine normale Entwicklung des Rhinenzephalon zur Voraussetzung hat.

Für die Mehrzahl der Fälle von angeborener doppelseitiger Atresie der Choanen scheint mir die von mir oben dargelegte formalgenetische Auffassung zwanglos durchführbar, danach liesse sie sich auch hinsichtlich der Entstehungszeit unter die bekannten am Gaumen vorkommenden übrigen Missbildungen gut einreihen.

Literaturverzeichnis.

- Baurowicz zit. nach Brunk.
Bergengrün, Epithelperlen und Epithelstränge in der Raphe des harten Gaumens. Sitzungsberichte d. Ges. z. Beförderung d. ges. Naturwissenschaften zu Marburg. 1909. Bd. 6.
Binswanger, Kongenitale Atresie der rechten Choane. Münchener med. Wochenschrift. 1910. Nr. 51.
Birnbäum, Klinik der Missbildungen und die kongenitalen Erkrankungen des Fötus. Berlin 1909.
Bitot zit. nach Schrötter.
Brunk, Choanenatresie und Gaumenform. Zeitschr. f. Ohrenheilkunde. 1909. Bd. 59.
v. Chiari, Ueber angeborene membranöse retronasale Verschlüsse der Choane. Wiener med. Wochenschr. 1909. Nr. 11.

- Disse, Die Ausbildung der Nasenhöhle nach der Geburt. Arch. f. Anat. u. Phys. Suppl. 1889.
- v. Eicken, Zur Behandlung der Choanalatresie. Verhandl. d. Vereinig. deutscher Laryngologen. 1911.
- Fein, Beidseitige angeborene Choanalatresie. Wiener laryng. Ges., 8. 10. 1910. Monatsschr. f. Ohrenheilk. 1911. Bd. 45.
- Fränkel, Der abnorme Hochstand des Gaumens in seinen Beziehungen zur Septumdeviation und Hypertrophie der Rachenmandel. Diss. Basel 1894.
- Grünberg, Die Missbildungen des Kopfes. Die Gesichtsspalten usw. Schwalbe's Morphologie der Missbildungen. 1909. Bd. 3.
- Grünwald, Krankheiten der Mundhöhle des Rachens und der Nase. München 1912.
- Haag, Ueber Gesichtsschädelform, Aetiologie und Therapie der angeborenen Choanalatresie. Arch. f. Laryng. 1899. Bd. 9.
- v. Hansemann, Die angeborenen Missbildungen der Nase. Heymann's Handb. d. Laryng. Bd. 3. 2. Hälfte. S. 1231.
- Heymann, Präparat von knöchernem Choanalverschluss. Laryngol. Ges. Berlin. Berliner klin. Wochenschr. 1904. Nr. 41.
- Heyse, Anomalien der Choanen und des Cavum pharyngonasale. Diss. Leipzig 1900.
- Hochheim, Zur Kasuistik der doppelseitigen kongenitalen Choanalatresie. Diss. Greifswald 1903.
- Hochstetter, Ueber die Bildung der primitiven Choanen beim Menschen. Verhandl. d. anat. Ges. Wien 1892.
- Hopmann, Ueber kongenitale Verengerungen und Verschlüsse der Choanen. Arch. f. klin. Chir. Bd. 37.
- Kallius, Das Geruchsorgan. Handb. d. Anat. d. Menschen. 1905. Bd. 5. Abt. 1. Teil 2.
- Kayser, Ueber angeborenen Verschluss der hinteren Nasenöffnungen. Wiener klin. Wochenschr. 1899. Nr. 11.
- Körner, Untersuchungen über die Wachstumsstörung und Missgestaltung des Oberkiefers und des Nasengerüsts infolge behinderter Nasenatmung. Leipzig 1891.
- Kundrat, Die Arhinenzephalie als typische Art von Missbildung. Graz 1882.
- Luschka, Ueber angeborene Atresie der Choanen. Virchow's Arch. 1860. Bd. 18.
- Peter, Atlas der Entwicklung der Nase und des Gaumens beim Menschen mit Einschluss der Entwicklungsstörungen. Jena 1913.
- Piffel, Kongenitale Atresie der Choanen. Münchener med. Wochenschr. 1910. Nr. 9.
- Ronaldson zit. nach Haag.
- E. Schwalbe, Allgemeine Missbildungslehre. Jena 1906.
- G. Schwalbe, Ueber die Nasenmuscheln der Säugetiere und des Menschen. Schriften der physikal.-ökonom. Ges. Königsberg. Sitzungsberichte. 1882. Bd. 23.
- Schwendt, Ein Fall von doppelseitigem angeborenem knöchernem Choanalverschluss. Monatsschr. f. Ohrenheilk. 1897. Nr. 3.
- Schrötter, Ueber angeborenen Verschluss der Choanen. Ebenda. 1885. Nr. 4.
- Seymonowicz, Lehrbuch der Histologie. Würzburg 1915.
- Siebenmann, Ueber adenoiden Habitus und Leptoprosopie sowie über das kurze Septum der Chamaeprosopen. 4. Vers. süddeutscher Laryngologen. Münchener med. Wochenschr. 1897. Nr. 36.

Suchannek, Pathologie der Luftwege. Lubarsch-Ostertag's Ergebn. 1899. Bd. 6.

Walliczek, Angeborener knöcherner Choanalverschl. Berliner klin. Wochenschr. 1913. Nr. 50.

Waldow, Untersuchungen über Kiefermissbildungen infolge von Verlegung der Nasenatmung. Diss. Rostock 1895.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel X.

Figur 1. Sagittalschnitt durch den knochenfreien Teil des schräg stehenden Diaphragmas (*d*) etwa in der Mitte von dessen Breite. Bei *pv* die verbreiterte Pars verticalis des Gaumenbeins (S. 637). Auf der nasalen Oberfläche des Diaphragmas desquamierte Epithelien. Die Pars horizontalis des Gaumenbeins überlagert etwas den Processus palatinus maxillae. An der aboralen Fläche des Diaphragmas Faltungen des Epithels der Pharynxschleimbaut (Pars nasalis pharyngis); Gegend der in der Zeichnung nicht sichtbaren Zysten und Epithelabschnürungen. Färbung: Häm.-Eosin: etwas über 5fache Vergrößerung.

Figur 2. Sagittalschnitt weiter lateralwärts (S. 638). Das von spongiösem Knochen durchsetzte Diaphragma steht senkrecht, ist breiter. Sichtbar sind ausser dem zum vertikalen Teil des Gaumenbeins gehörigen spongiösen Knochen im Diaphragma Teile des Processus sphenoidalis und orbitalis wie der Pars horizontalis des Os palatinum. Diese Teile erweisen sich auf den folgenden Schnitten als miteinander in unmittelbarer Verbindung stehend (vgl. im Text). Färbung: Weigert's Eis-Hämatoxylin van Gieson. Vergrößerung wie Figur 1.

Gemeinsame Bezeichnungen.

csp = Corpus ossis sphenoidalis. *si* = Synchondrosis intersphenoidalis. *pv* = Pars verticalis ossis palatini. *ph* = Pars horizontalis. *pop* = Processus orbitalis. *psp* = Processus sphenoidalis. *pp* = Processus palatinus maxillae. *pm* = palatum molle. *d* = Diaphragma. *do* = Diaphragma mit spongiösem Knochen. *np* = Pars nasalis pharyngis. *nm* = Nasenschleimbaut. *gm* = Gaumenschleimbaut. *phm* = Mukosa der Pars nasalis pharyngis. *m* = Muskulatur des weichen Gaumens. *g* = Drüsen.

XXXII.

Berichtigung.

Nach Erscheinen meines Aufsatzes: „Die Therapie der post-operativen Kehlkopfblutungen im Anschluss an zwei schwierige Fälle“ (dieses Archiv, Bd. 30, H. 1) finde ich in dem soeben erschienenen Buche Chiari's „Chirurgie des Kehlkopfes und der Luftröhre“ die Angabe, dass Heryng dieses Verfahren schon angewendet hat. Diese Angabe konnte ich in der Literatur vorher nicht finden, was ich somit richtigstelle.

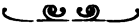
Budapest, 4. Dezember 1916.

Aurel Réthi.

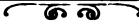
Ottokar v. Chiari †.

Bei Abschluss dieses Heftes erreicht uns die Trauernachricht, dass am 12. Mai Hofrat Professor Dr. Ottokar Freiherr v. Chiari in Puchberg am Schneeberg, gerade als er sich zur Jagd begeben wollte, einem Schlaganfall erlegen ist. In ihm betrauert das Kollegium, das nach B. Fränkel's Tode die Herausgeberschaft des „Archiv für Laryngologie“ übernahm, eines seiner hervorragendsten Mitglieder. Der Dahingegangene hat unserer Zeitschrift stets ein reges Interesse zugewendet und dies auch dadurch bekundet, dass er eine grosse Anzahl der wertvollen aus seiner Klinik hervorgegangenen Arbeiten an dieser Stelle veröffentlichen liess. Die laryngologische Wissenschaft verliert in Chiari einen der besten und markantesten Männer; er ist den glänzenden Traditionen, zu deren Pflege er als ihr Vertreter an der Wiener Universität berufen war, stets voll gerecht geworden. Eine eingehende Würdigung der grossen Verdienste, die sich der Verstorbene um die laryngologische Wissenschaft erworben hat, wird in einem Nachruf aus der Feder Prof. Kahler's erfolgen, der an der Spitze des nächsten Heftes erscheinen wird.

Die Redaktion.



Druck von L. Schumacher in Berlin N. 4.



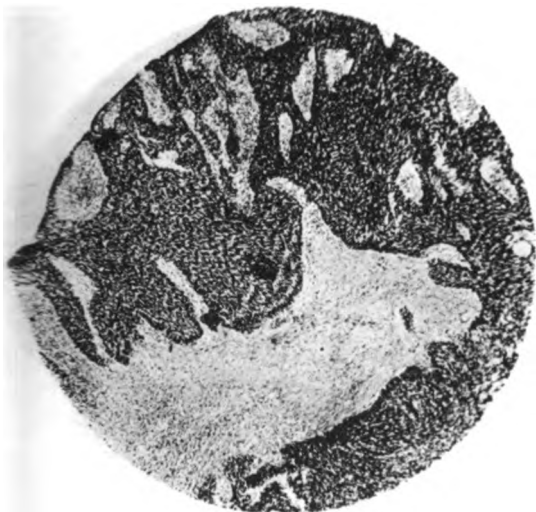


Fig. 1.

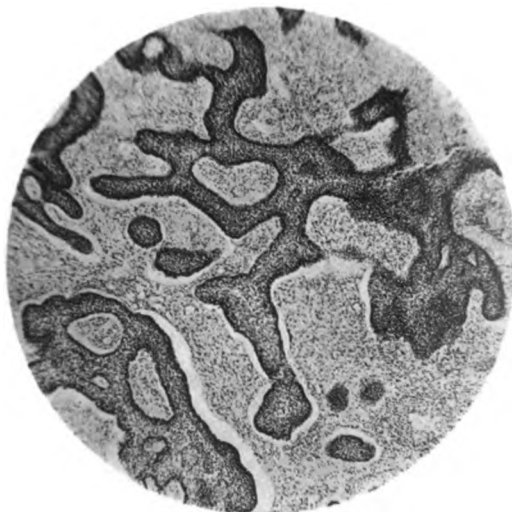


Fig. 2.

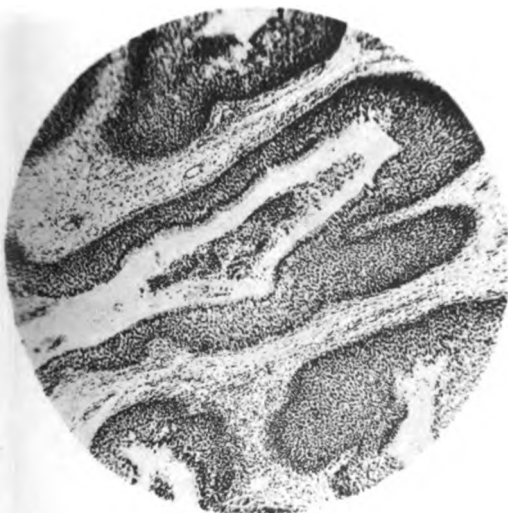


Fig. 3.

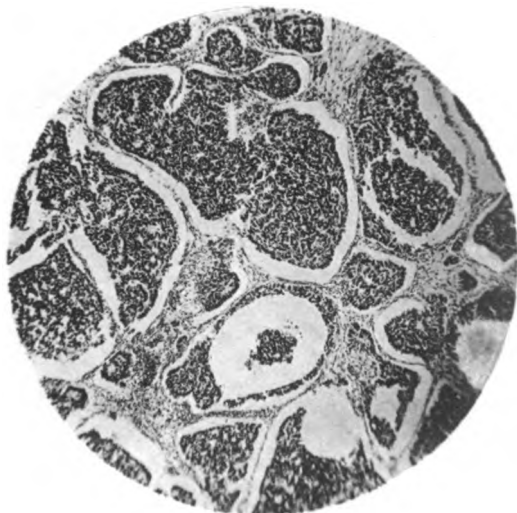


Fig. 4.



Fig. 5.

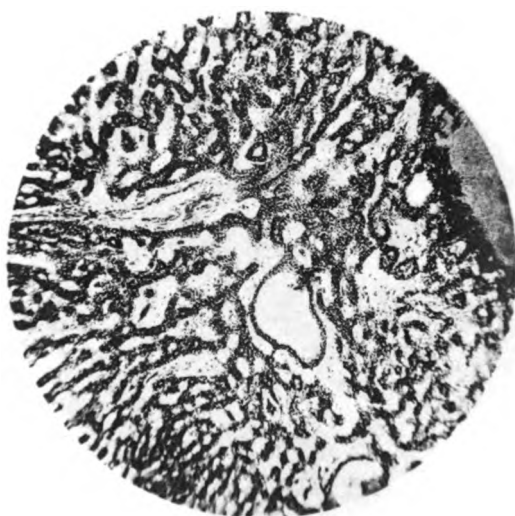


Fig. 6.

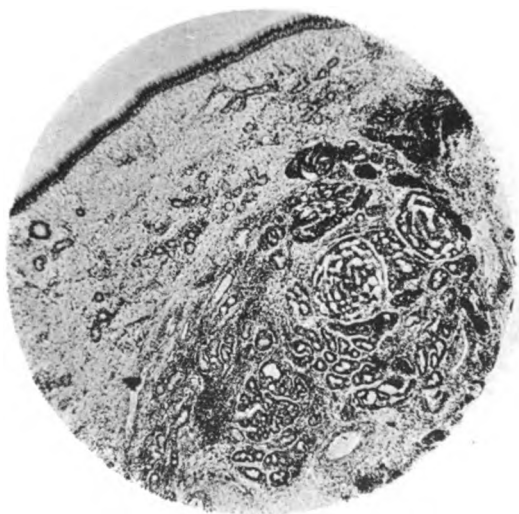


Fig. 7.



Fig. 8.



Fig 9.

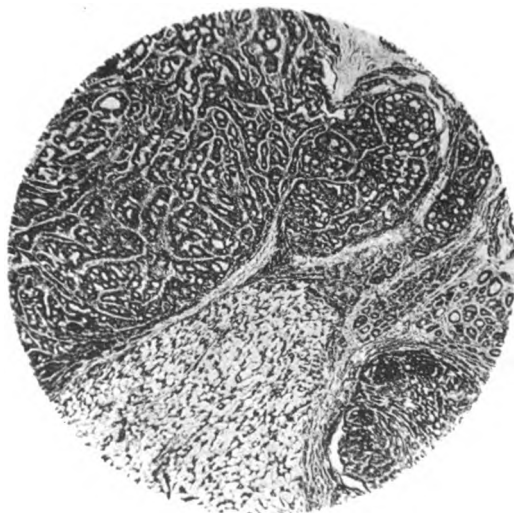


Fig. 10.



Fig. 8.



Fig. 9.

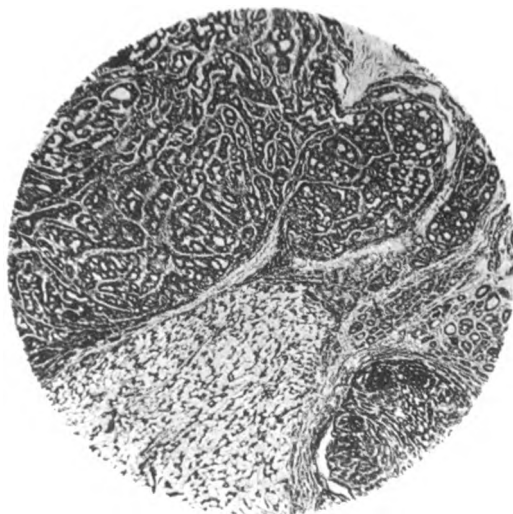
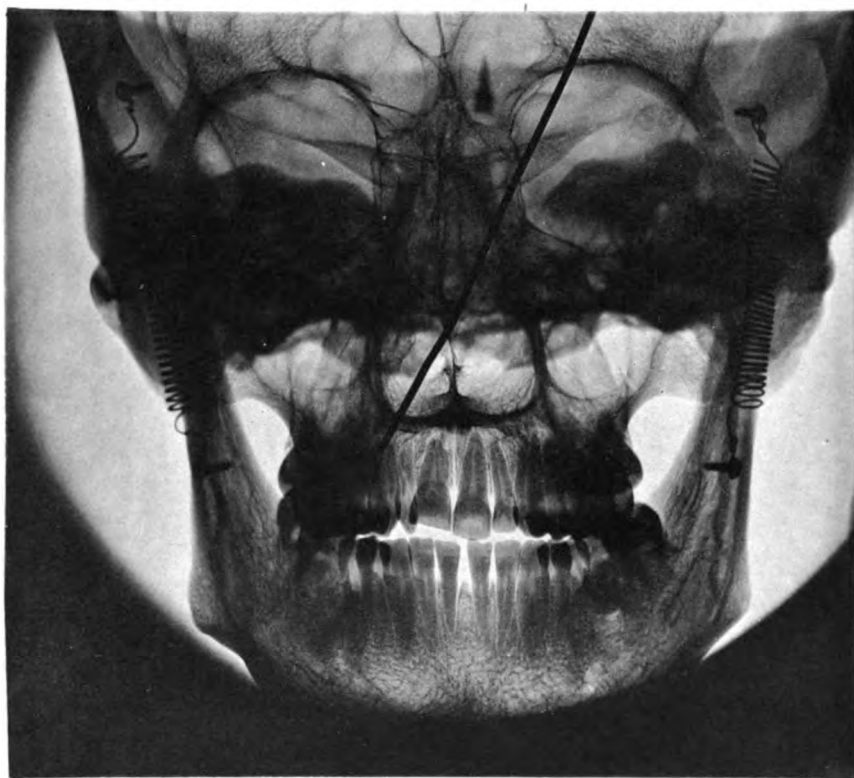


Fig. 10.



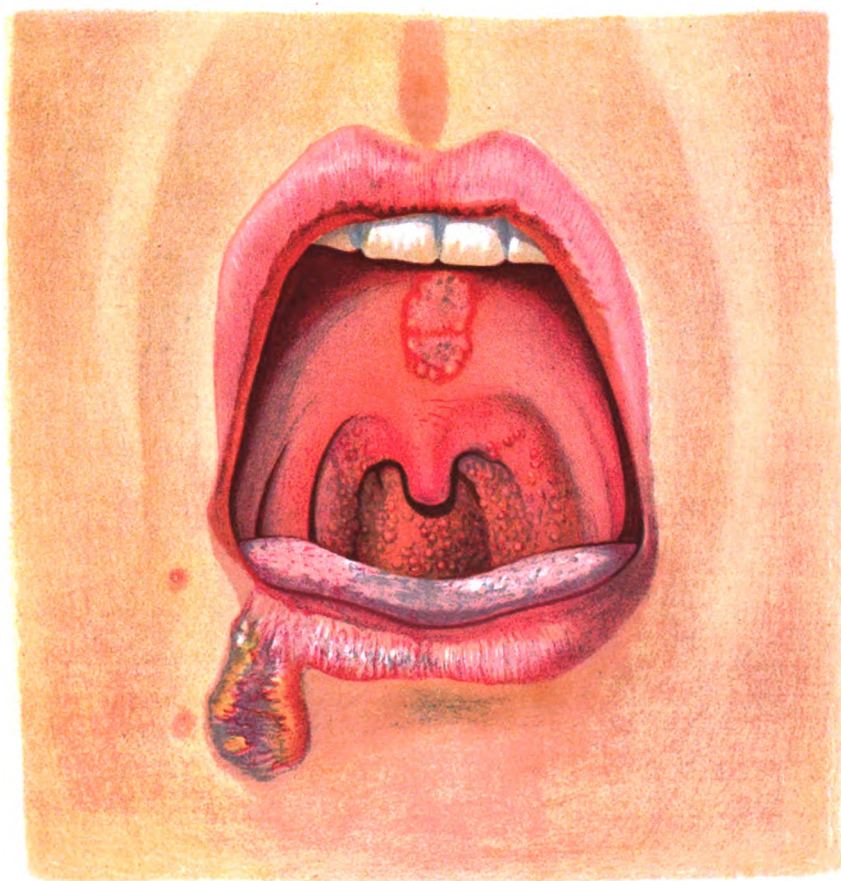
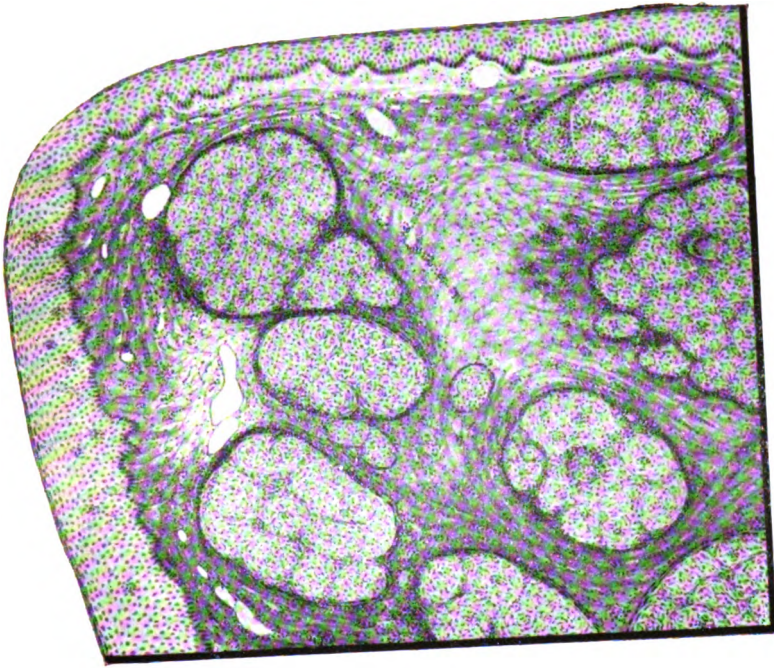


Fig.1.

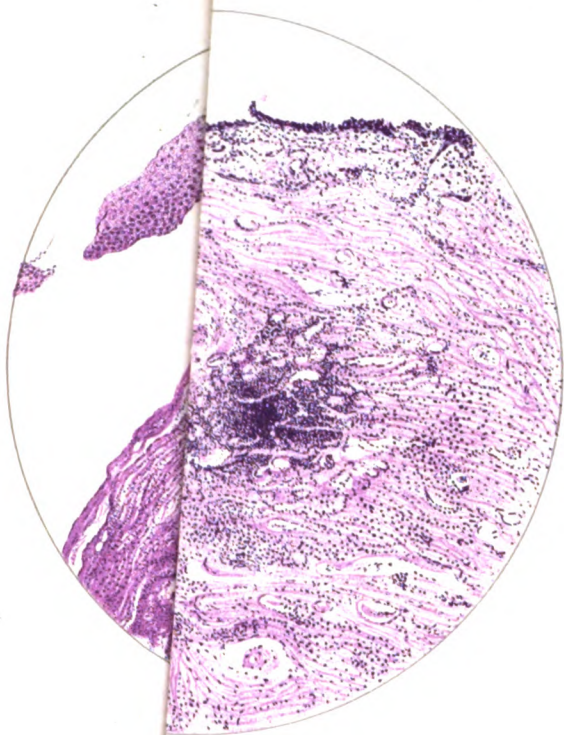
The University of Chicago Libraries



Figur 2.



Figur 3.



Akuter maligner 2.
schicht. Freileger epithig. Schleimhautschrumpfung.
Submucosa. Stärkte bindegewebig-narbig
und Lymphgefäßige Infiltration. Erweiterte
all Rabe.



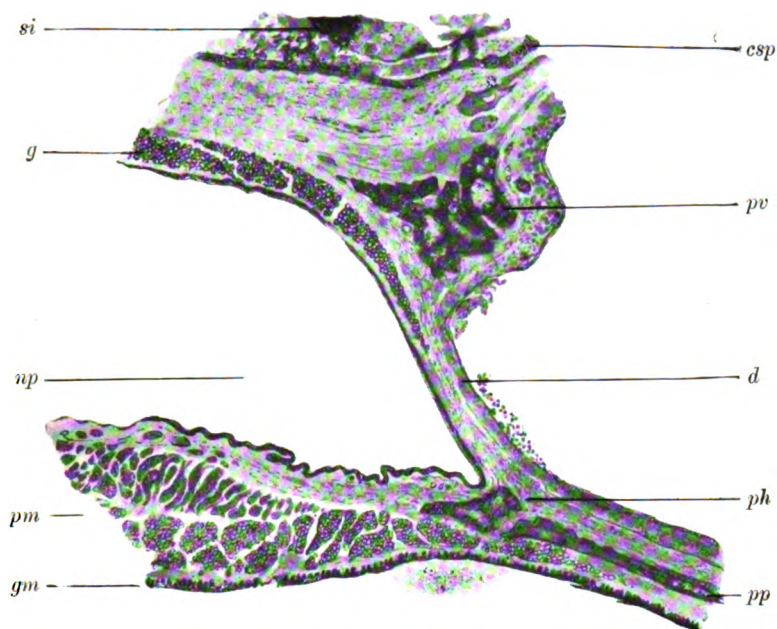
Chronischer Schl
Stück der Oesoph
Verwachsung ent
hautrest.

Fig. 5.

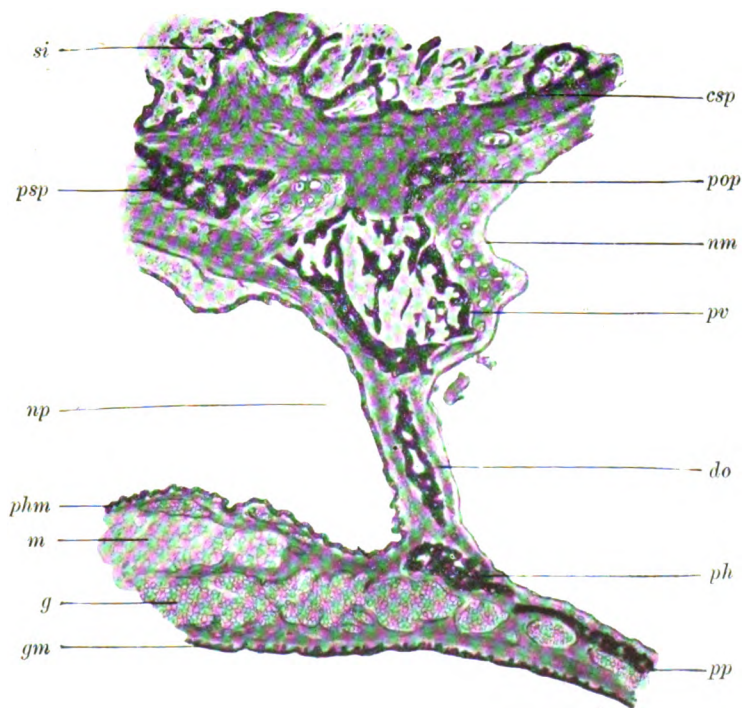
Larynxbild von demselben
Fall.

The University of Chicago Libraries

H. Laue Lith. Inst. Berlin



Figur 1.



Figur 2.

ARCHIV
FÜR
LARYNGOLOGIE
UND
RHINOLOGIE.

BEGRÜNDET VON **BERNHARD FRÄNKEL.**

HERAUSGEGEBEN VON

PROF. DR. O. CHIARI,
K. K. HOFRAT, ORD. PROF., VOR-
STAND DER KLINIK FÜR KEHL-
KOPF- UND NASENKRANKHEITEN
AN DER UNIVERSITÄT WIEN.

PROF. DR. GEORG FINDER,
BERLIN.

PROF. DR. PAUL GERBER,
A.O. PROF., DIREKTOR DER POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE AN DER UNIVERSITÄT
KÖNIGSBERG I. PR.

PROF. DR. O. KAHLER,
A.O. PROF., DIREKTOR DER UNI-
VERSITÄTS-KLINIK UND POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE IN FREIBURG I. B.

PROF. DR. G. KILLIAN,
GEH. MED.-RAT, ORD. PROF.,
DIREKTOR D. KLINIK U. POLI-
KLINIK FÜR HALS- U. NASEN-
KRANKE AN D. UNIV. BERLIN.

PROF. DR. H. NEUMAYER,
A.O. PROF., VORSTAND D. LARYNGO-
RHINOLOGISCHEN POLIKLINIK AN
DER UNIVERSITÄT MÜNCHEN.

PROF. DR. O. SEIFERT,
A.O. PROF., VORSTAND DER UNIV.-
POLIKLINIK FÜR NASEN- U. KEHL-
KOPFKRANKE IN WÜRZBURG.

PROF. DR. G. SPIESS,
GEH. SAN.-RAT, DIREKTOR D. HALS-
UND NASEN - KLINIK AM STÄDT.
KRANKENHAUSE FRANKFURT A./M.

REDIGIERT VON **G. FINDER.**

Einunddreissigster Band.

Heft 1.

Mit 17 Textfiguren.

BERLIN 1917.
VERLAG VON AUGUST HIRSCHWALD.
NW. 7. UNTER DEN LINDEN 68.

Verlag von August Hirschwald in Berlin.

Soeben erschienen:

Pathologisch-anatomische Diagnostik

nebst Anleitung zur Ausführung von
Obduktionen sowie von pathologisch-
histologischen Untersuchungen

von Geh. Rat Prof. Dr. Joh. Orth.

Achte, durchgesehene u. vermehrte Aufl.

1917. gr. 8. Mit 532 Textfiguren. 22 M.

Spezielle Diätetik und Hygiene des Lungen- und Kehlkopf-Schwindsüchtigen

von Dr. Felix Blumenfeld (Wiesbaden).

Zweite vermehrte Auflage. 1909.

gr. 8. 2 M. 80 Pf.

Die Topographie des Lymph- gefäßapparates des Kopfes und des Halses

in ihrer Bedeutung für die Chirurgie

von Dr. Aug. Most, dirig. Arzt in Breslau.

1906. gr. 8. Mit 11 Taf. u. 2 Textfig. 9 M.

Ueber den Schluckmechanismus

von

Prof. Dr. Julius Schreiber (Königsberg).

Mit 22 Figuren und 2 Doppeltafeln.

1904. gr. 8. 3 M.

Die nasalen Reflexneurosen

und die normalen Nasenreflexe

von Dr. A. Kuttner.

1904. gr. 8. 6 M.

Die Krankheiten des Kehlkopfes

von Dr. M. Bukofzer.

1903. gr. 8. 4 M. 60 Pf.

Forschungen und Erfahrungen 1880—1910.

Eine Sammlung ausgewählter Arbeiten

von Prof. Dr. Sir Felix Semon, K. C. V. O.

Mit 5 Tafeln und zahlreichen Textfiguren.

1912. gr. 8. 2 Bände. 32 M.

Verlag von August Hirschwald in Berlin.

Entstehung und Entwicklung der Laryngoskopie.

Erinnerungen

aus meiner ärztlichen Tätigkeit 1858—1913

von Prof. Dr. Emerich von Navratil.

1914. gr. 8. 1 M. 60 Pf.

Drei Vorträge über Tuberkulose

von Johannes Orth.

1913. gr. 8. Mit 2 Kurven im Text. 2 M.

Die Anwendungsweise
der

Lokalanästhesie in der Chirurgie.

Auf Grund anatomischer Studien
und praktischer Erfahrungen dargestellt

von Prof. Dr. Fritz Hohmeier.

Mit Einführung von Prof. Dr. Fritz König.

1913. gr. 8. Mit 54 Textfiguren. 4 M.

Klinik der Brustkrankheiten

von

Primararzt Dr. Alfred v. Sokolowski
(Warschau). I. Band. Krankheiten der

Trachea, der Bronchien und der Lungen. —
II. Band. Krankheiten des Brustfells und
des Mittelfells. Lungenschwindsucht.

Zwei Bände. gr. 8. 1906. 32 M.

Einführung in die Lehre von der Bekämpfung der Infektionskrankheiten

von E. von Behring (Marburg).

1912. gr. 8. Mit Abbildungen im Text,
Tabellen und farbiger Tafel. 15 M.

Gefrierdurchschnitte zur Anatomie der Nasenhöhle.

Herausgegeben von Prof. Dr. B. Fränkel.

Folio. 17 Tafeln in Photogravure mit
erläuterndem Text. 1891. 25 M.

Verlag von August Hirschwald in Berlin.

Die Wirkungen von Arzneimitteln und Giften auf das Auge.

Handbuch für die gesamte ärztliche Praxis
von Prof. Dr. L. Lewin und Dr. H. Guillery.

Zweite vervollständigte Auflage.

Zwei Bände. 1913. gr. 8. Mit Textfig. 38 M.

Grundzüge

der

Arzneimittellehre.

Ein klinisches Lehrbuch

von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. C. Binz.

Vierzehnte gemäss dem Deutschen Arznei-
buche von 1910 völlig umgearbeitete Aufl.

1912. 8. 6 M.

Die

Erkrankungen der Singstimme ihre Ursachen und Behandlung.

Von Professor Dr. H. Krause.

1898. 8. 1 M.

Vorlesungen

über den

Bau und die Funktion des menschlichen Kehlkopfes für Sänger und Sängerinnen

von Dr. H. Jähn. 1895. 8. Mit 4 Textfig. 1 M.

Grundriss der Sprachstörungen

deren Ursache, Verlauf und Behandlung
von Dr. Leop. Treitel. 1894. gr. 8. 2 M.

Die Behandlung der tuberkulösen Lungenschwindsucht

von Dr. August von Székely.

1894. gr. 8. 2 M. 80 Pf.

Die chirurgische Behandlung des Kropfes

von Prof. Dr. A. Wölfler.

1887. gr. 8. 2 M. 40 Pf.

II. Teil. gr. 8. Mit 4 Tafeln und Text-
figuren. 1890. 8 M. III. Teil. Die
Behandlungsmethoden des Kropfes. 1891.
gr. 8. Mit Tafeln und Textfiguren. 9 M.

**Chirurgische Anatomie
des Schläfenbeins**
insbesondere für Radikaloperationen
von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Trautmann.
1898. 4. Mit 2 Tafeln und 1 Kasten,
enthaltend 72 Stereoskopen. 60 M.

Verlag von August Hirschwald in Berlin.

Handbuch

der allgemeinen und speziellen

Arzneiverordnungslehre.

Auf Grundlage des Deutschen Arzneibuches 5. Aus-
gabe und der neuesten ausländischen Pharmakopöen
bearbeitet von

Geh. Med.-Rat Prof. Dr. C. A. Ewald
und Geh. Med.-Rat Prof. Dr. A. Heffter.

Mit einem Beitrag

von Prof. Dr. E. Friedberger.

Vierzehnte gänzlich umgearbeitete Aufl.
1911. gr. 8. Gebd. 18 M.

Die Liquorveränderungen in den einzelnen Stadien der Syphilis.

Ein Beitrag zur Biologie des Syphilisvirus im
menschlichen Körper und eine Mahnung zur Ver-
meidung oberflächlicher Salvarsanbehandlung

von

Marine-Oberstabsarzt Dr. W. Gennerich.
1913. gr. 8. Mit 12 Tabellen. 2 M. 80 Pf.

Die soziale Bekämpfung der Tuberkulose als Volkskrankheit in Europa und in Amerika.

Denkschrift der Russischen Pirogoff-
Gesellschaft von Dr. Ph. M. Blumenthal
in Moskau.

(Frankreich, Belgien, England, Deutschl.)
Deutsch von Dr. A. Dworetzky.

Mit einem Vorwort von E. v. Leyden.
gr. 8. 1905. 5 M.

Ueber das konditionale Denken in der Medizin und seine Bedeutung für die Praxis

von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. D. v. Hansemann.
1912. gr. 8. 5 M.

Zeittafeln

zur Geschichte der Medizin

von Prof. Dr. J. L. Pagel.

gr. 8. 1908. Gebd. 3 M.

Jahresbericht

über die

Leistungen und Fortschritte in der gesamten Medizin.

(Fortsetzung von Virchow's Jahresbericht.)
Unter Mitwirkung zahlreicher Gelehrten.

Herausgegeben von

W. v. Waldeyer-Hartz und C. Posner.

50. Jahrgang. Bericht für das Jahr 1915.

2 Bände (6 Abteilungen).

Preis des Jahrganges 46 M.

Inhalt.

	Seite
I. Betrachtungen über die Arbeiten von Ernst Oppikofer und Jean Louis Burckhardt, L. Neufeld und K. Salomonsen im Archiv für Laryngo-Rhinologie, 30. Bd., Heft 1 u. 3, behandelnd die Stellung des <i>Coccobacillus foetidus ozaenae</i> zur genuinen Ozaena. Von Dr. Gustav Hofer (Wien)	1
II. Kritisches zur Lehre von der nasalen Reflexneurose. Von Prof. Dr. A. Kuttner (Berlin).	22
III. Ueber Lymphangiome der Zunge. Von Assistenzarzt Dr. Janowitz (Königsberg i. Pr.)	39
IV. Klinische Studien an Diphtheriebazillenträgern und deren Behandlung. Von Privatdozent Dr. med. Willy Pfeiffer (Frankfurt a. M.)	52
V. Operative Behandlung atrophischer Zustände des Naseninnern. Von Dr. A. Lautenschläger (Berlin). (Mit 1 Textfigur.)	103
VI. Ein einfaches Enthaarungsverfahren bei Stirnlappenplastik. Von Aurelius Réthi (Budapest). (Mit 4 Textfiguren.)	109
VII. Ueber die Arterien der Tonsille. Von Robert Lund (Kopenhagen). (Mit 2 Textfiguren.)	114
VIII. Die respiratorischen Bewegungen des Kehlkopfes. (II. Teil.) Von Dr. P. J. Mink in Utrecht. (Mit 7 Textfiguren.)	125
IX. Kleine Mitteilungen.	
1. Zur Kasuistik der seltenen Fremdkörper in der Nase. Von Prof. Dr. Otto Seifert in Würzburg. (Mit 2 Textfiguren.)	148
2. Kugelmantel in der Kieferhöhle. Von H. de Groot (Utrecht). (Mit 1 Textfigur.)	152

Einsendungen für das **Archiv für Laryngologie** werden an Herrn Professor Dr. **G. Finder** in Berlin (**W. 50, Augsburgs Strasse 38**) direkt oder an die Verlagsbuchhandlung erbeten.

ARCHIV FÜR LARYNGOLOGIE UND RHINOLOGIE.

BEGRÜNDET VON **BERNHARD FRÄNKEL.**

HERAUSGEGEBEN VON

PROF. DR. O. CHIARI,
K. K. HOFRAT, ORD. PROF., VOR-
STAND DER KLINIK FÜR KEHL-
KOPF- UND NASENKRANKHEITEN
AN DER UNIVERSITÄT WIEN.

PROF. DR. GEORG FINDER,
BERLIN.

PROF. DR. PAUL GERBER,
A.O. PROF., DIREKTOR DER POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE AN DER UNIVERSITÄT
KÖNIGSBERG I. PR.

PROF. DR. O. KAHLER,
A.O. PROF., DIREKTOR DER UNI-
VERSITÄTS-KLINIK UND POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE IN FREIBURG I. B.

PROF. DR. G. KILLIAN,
GEH. MED.-RAT, ORD. PROF.,
DIREKTOR D. KLINIK U. POLI-
KLINIK FÜR HALS- U. NASEN-
KRANKE AN D. UNIV. BERLIN.

PROF. DR. H. NEUMAYER,
A.O. PROF., VORSTAND D. LARYNGO-
RHINOLOGISCHEN POLIKLINIK AN
DER UNIVERSITÄT MÜNCHEN.

PROF. DR. O. SEIFERT,
A.O. PROF., VORSTAND DER UNIV.-
POLIKLINIK FÜR NASEN- U. KEHL-
KOPFKRANKE IN WÜRZBURG.

PROF. DR. G. SPIESS,
GEH. MED.-RAT, ORD. PROF., DIREKTOR
D. UNIV.-KLINIK U. POLIKLINIK F. HALS-
U. NASENKRANKE FRANKFURT A./M.

REDIGIERT VON **G. FINDER.**

Einunddreissigster Band.

Heft 2.

Mit 2 Tafeln und 16 Textfiguren.

BERLIN 1917.
VERLAG VON AUGUST HIRSCHWALD.

NW. 7. UNTER DEN LINDEN 68.



Verlag von August Hirschwald in Berlin NW. 7.

(Durch alle Buchhandlungen zu beziehen.)

Internationales Centralblatt für Laryngologie, Rhinologie und verwandte Wissenschaften.

Unter ständiger Mitarbeiterschaft von

Albrecht (Tübingen), Bayer (Brüssel), G. Bradt (Berlin), Calamida (Mailand), Chiari (Wien), Dreyfuss (Strassburg), Freer (Chicago), Freudenthal (New York), v. Gilse (Haarlem), Gontier de la Roche (Toulon), Hanszel (Wien), Hecht (München), R. Hoffmann (Dresden), Jonquiére (Bern), R. Kotz (München), Ino Kubo (Fukuoka), Lautmann (Paris), Moure (Bordeaux), Nadoleczny (München), Polyak (Budapest), Schlittler (Basel), Seifert (Würzburg), Sobernheim (Berlin), v. Sokolowski (Warschau), Stangenberg (Stockholm), Steiner (Prag), Tapia (Madrid),

herausgegeben von Professor Dr. **Georg Finder.**

Monatlich 3 Bogen. — Preis des Jahrgangs 15 Mark.

- Berthold**, Prof. Dr. E., Die intranasale Vaporisation. Ein neues Verfahren zur Stillung lebensgefährlichen Nasenblutens und zur Behandlung schwerer Erkrankungen der Nase und der Kieferhöhle. gr. 8. 1900. 1 M. 60 Pf.
- Blumenfeld**, Dr. Felix, Spezielle Diätetik und Hygiene des Lungen- und Kehlkopf-Schwindsüchtigen. Zweite, vermehrte und verbesserte Auflage. gr. 8. 1909. 2 M. 80 Pf.
- Bruck**, Dr. Franz, Aphorismen für die hals-, nasen- und ohrenärztliche Praxis. 8. 1911. 1 M.
- Bukofzer**, Dr. M., Die Krankheiten des Kehlkopfes. gr. 8. 1903. 4 M. 60 Pf.
- Bussenius**, Stabsarzt Dr. W., Mit- und Nachkrankheiten des Kehlkopfes bei akuten und chronischen Infektionen. gr. 8. 1902. 1 M.
- Fraenkel**, Prof. Dr. Bernh., Gefrierdurchschnitte zur Anatomie der Nasenhöhle. 17 Quarttafeln in Photogravure mit erl. Text. 1891. 25 M.
- Holmes**, Dr. Gordon, Die Geschichte der Laryngologie von den frühesten Zeiten bis zur Gegenwart. Uebersetzt von Dr. Otto Körner. gr. 8. 1887. 2 M.
- König**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Franz, Die Tuberkulose der menschlichen Gelenke sowie der Brustwand und des Schädels. Nach eigenen Beobachtungen und wissenschaftlichen Untersuchungen. gr. 8. Mit 90 Textfig. 1906. 5 M.
- — Lehrbuch der speziellen Chirurgie. Für Aerzte und Studierende. Achte Auflage. In drei Bänden. gr. 8. Mit Textfiguren. 1904 bis 1905. 49 M.
- König's** Lehrbuch der Chirurgie für Aerzte und Studierende. IV. Band. Allgemeine Chirurgie. Von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Otto Hildebrand, Direktor der chirurgischen Universitätsklinik und Poliklinik der Kgl. Charité zu Berlin. Dritte, neubearbeitete Auflage. gr. 8. Mit 438 Textfiguren. 1909. 20 M.
- Krause**, Prof. Dr. H., Die Erkrankungen der Singstimme, ihre Ursachen und Behandlung. Nach einem Referat vom XII. internat. med. Kongress in Moskau. 8. 1898. 1 M.
- Kuttner**, Dr. A., Die nasalen Reflexneurosen und die normalen Nasenreflexe. gr. 8. 1904. 6 M.
- Mackenzie**, Dr. Morell, Die Krankheiten des Halses und der Nase. Deutsch herausgegeben und mit Zusätzen versehen von Dr. Sir F. Semon. gr. 8. Zwei Bände. Mit Textfiguren. 1880—1884. 36 M.
- Mikulicz**, Prof. Dr. J. und Priv.-Doz. Dr. P. Michelson, Atlas der Krankheiten der Mund- und Rachenhöhle. 44 Buntdrucktafeln mit erl. Text. 1892. 80 M.
- Most**, dirig. Arzt Dr. Aug., Die Topographie des Lymphgefäßapparates des Kopfes und des Halses in ihrer Bedeutung für die Chirurgie. gr. 8. Mit 11 Tafeln und Textfiguren. 1906. 9 M.

Verlag von August Hirschwald in Berlin NW. 7.

(Durch alle Buchhandlungen zu beziehen.)

- v. Navratil**, Prof. Dr. E., Entstehung und Entwicklung der Laryngoskopie. Erinnerungen aus meiner ärztlichen Tätigkeit 1858—1913. gr. 8. 1914. 1 M. 60 Pf.
- Orth**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Joh., Drei Vorträge über Tuberkulose. gr. 8. Mit 2 Kurven im Text. 1913. 2 M.
- Otobe**, Dr. S., Tiefatmen für unsere Gesundheit. 8. Mit 1 Tafel und 3 Textfiguren. 1914. 1 M. 60 Pf.
- Ott**, Dr. A., Die chemische Pathologie der Tuberkulose. Bearbeitet von Priv.-Doz. Dr. P. Clemens, Doz. Dr. A. Jolles, Prof. Dr. R. May, Dr. W. von Moraczewski, Dr. A. Ott, Dr. H. von Schroetter und Dr. A. von Weismayer. Herausgegeben von Dr. A. Ott. gr. 8. 1903. 14 M.
- Passow**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. A., Gelöste und ungelöste Aufgaben der Ohrenheilkunde. Festrede zum Stiftungsfest der Kaiser Wilhelms-Akademie. gr. 8. 1912. 80 Pf.
- Rosenthal**, Dr. Carl, Die Erkrankungen der Nase, deren Nebenhöhlen und des Nasenrachenraumes. Ein kurzgefasstes Lehrbuch für Aerzte und Studierende. Zweite, verm. und verb. Auflage. gr. 8. Mit 41 Figuren. 1897. 6 M.
- — Die Erkrankungen des Kehlkopfes. Ein kurzgefasstes Lehrbuch für Aerzte und Studierende. gr. 8. Mit 68 Textfiguren. 1893. 8 M.
- Scholz**, Privatdozent Dr. W., Klinische und anatomische Untersuchungen über den Kretinismus. gr. 8. Mit 1 Karte und 72 Textfiguren. 1906. 14 M.
- Schreiber**, Prof. Dr. Jul., Ueber den Schluckmechanismus. gr. 8. Mit 22 Figuren und 2 Doppeltafeln. 1904. 3 M.
- Semon**, Prof. Dr. Sir Felix, Forschungen und Erfahrungen 1880—1910. Eine Sammlung ausgewählter Arbeiten. gr. 8. Zwei Bände. (I. Bd. Mit 2 Tafeln und zahlreichen Textfiguren. II. Bd. Mit 3 Tafeln in Farbendruck und zahlreichen Textfiguren.) 1912. 32 M.
- v. Sokolowski**, Primararzt Dr. A., Klinik der Brustkrankheiten. gr. 8. Zwei Bände. 1906. 32 M.
- Trautmann**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. F., Anatomische, pathologische und klinische Studien über Hyperplasie der Rachentonsille, sowie chirurgische Behandlung der Hyperplasie zur Verhütung von Erkrankungen des Gehörorgans. Folio. Mit 7 Tafeln und 12 stereoskop. Photographien nach Sektionspräparaten. 1886. 40 M.
- — Leitfaden für Operationen am Gehörorgan. kl. 8. Mit 27 Textfiguren. 1901. (Bibliothek v. Coler-v. Schjerning, IV. Bd.) In Kaliko geb. 4 M.
- Verhandlungen des III. Internationalen Laryngo-Rhinologen-Kongresses**. Berlin, 30. August bis 2. September 1911. Teil I: Referate. Herausgegeben im Auftrage des Internationalen Comités für die Laryngo-Rhinologen-Kongresse von Prof. Dr. G. Finder, Sekretär des Comités. Mit 6 Kurven im Text. gr. 8. 1911. 4 M. — Teil II: Verhandlungen. Herausgegeben vom Generalsekretär Prof. Dr. A. Rosenberg. gr. 8. Mit dem Porträt B. Fränkel's und zahlreichen Textabbildungen. 1912. 10 M.
- Warnekros**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. L., Gaumenspalten. gr. 8. Zweite, vermehrte und verbesserte Auflage. Mit 59 Abbildungen. 1909. 1 M.
- Woelfler**, Prof. Dr. A., Die chirurgische Behandlung des Kropfes. gr. 8. 1887. 2 M. 40 Pf. — II. Teil. gr. 8. Mit 4 Tafeln und 37 Textfiguren. 1890. 8 M. — III. Teil. Die Behandlungsmethoden des Kropfes, mit besonderer Berücksichtigung der vom Hofrat Billroth 1878—84 an der Wiener Klinik und vom Verf. 1886—90 an der Grazer Klinik behandelten Fälle. 1891. gr. 8. Mit 2 Tafeln und Textfiguren. 9 M.

Inhalt.

	Seite
X. Untersuchungen über die ätiologische und therapeutische Bedeutung des <i>Coccobacillus foetidus ozaenae</i> Perez-Hofer. Von Dr. Karl Amersbach (Freiburg i. Br.). (Hierzu Tafeln I und II und 2 Textfiguren.).	155
XI. Ueber den augenblicklichen Stand der Ozaenafrage. Von A. Kuttner (Berlin)	271
XII. Neue Erkenntnisse in der Ozaenafrage. Von Dr. A. Lautenschläger (Berlin)	283
XIII. Ueber die sogenannte tuberkulöse Perichondritis des Kehledeckels. Von Prof. Gerber (Königsberg). (Mit 7 Textfiguren.)	290
XIV. Aus Hypophysengewebe bestehender retropharyngealer Tumor. Von Frithjof Leegaard (Kristiania). (Mit 2 Textfiguren.). .	297
XV. Die nasale Dysmenorrhoe sowie die nasalrespiratorischen Druck- und Saugwirkungen auf die Bauchorgane überhaupt. Von Dr. Otto Müller (Lehe). (Mit 2 Textfiguren.)	305
XVI. Ueber funktionelle Stimmstörungen im Heeresdienst. Von Dr. Nadoleczny (München). (Mit 3 Textfiguren.)	347
XVII. Eine neue Methode zur Diagnose, Therapie und Demonstration psychogener Stimmstörungen. Von Dr. K. Ulrich (Basel) . .	377
XVIII. Kleine Mittheilung. Ueber einen Fall von Laryngospasmus bei zirkumskriptor Erkrankung der Trachea. Von Dr. Gustav Bradt (Berlin) . .	383

Einsendungen für das **Archiv für Laryngologie** werden an Herrn Professor Dr. G. Finder in Berlin (W. 50, Augsburger Strasse 38) direkt oder an die Verlagsbuchhandlung erbeten.

ARCHIV
FÜR
LARYNGOLOGIE
UND
RHINOLOGIE.

BEGRÜNDET VON BERNHARD FRÄNKEL.

HERAUSGEGEBEN VON

PROF. DR. O. CHIARI,
K. K. HOFRAT, ORD. PROF., VOR-
STAND DER KLINIK FÜR KEHL-
KOPF- UND NASENKRANKHEITEN
AN DER UNIVERSITÄT WIEN.

PROF. DR. GEORG FINDER,
BERLIN.

PROF. DR. PAUL GERBER,
A. O. PROF., DIREKTOR DER POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE AN DER UNIVERSITÄT
KÖNIGSBERG I. PR.

PROF. DR. O. KAHLER,
A. O. PROF., DIREKTOR DER UNI-
VERSITÄTS-KLINIK UND POLI-
KLINIK FÜR HALS- UND NASEN-
KRANKE IN FREIBURG I. B.

PROF. DR. G. KILLIAN,
GEH. MED.-RAT, ORD. PROF.,
DIREKTOR D. KLINIK U. POLI-
KLINIK FÜR HALS- U. NASEN-
KRANKE AN D. UNIV. BERLIN.

PROF. DR. H. NEUMAYER,
A. O. PROF., VORSTAND D. LARYNGO-
RHINOLOGISCHEN POLIKLINIK AN
DER UNIVERSITÄT MÜNCHEN.

PROF. DR. O. SEIFERT,
A. O. PROF., VORSTAND DER UNIV.-
POLIKLINIK FÜR NASEN- U. KEHL-
KOPFKRANKE IN WÜRZBURG.

PROF. DR. G. SPIESS,
GEM. MED.-RAT, ORD. PROF., DIREKTOR
D. UNIV.-KLINIK U. POLIKLINIK F. HALS-
U. NASENKRANKE FRANKFURT A./M.

REDIGIERT VON G. FINDER.

Einunddreissigster Band.

Heft 3.

(Schluss des Bandes.)

Mit 8 Tafeln und 25-Textfiguren.

BERLIN 1918.

VERLAG VON AUGUST HIRSCHWALD.

NW. 7. UNTER DEN LINDEN 68.



Verlag von August Hirschwald in Berlin NW. 7.

(Durch alle Buchhandlungen zu beziehen.)

v. Bergmann und Rochs, Anleitende Vorlesungen für den Operations-Kursus an der Leiche, bearbeitet von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. A. Bier und Generalarzt Dr. H. Rochs. Fünfte Auflage. 8. Mit 144 Textfiguren. 1908. Gebd. 8 M.

Berthold, Prof. Dr. E., Die intranasale Vaporisation. Ein neues Verfahren zur Stillung lebensgefährlichen Nasenblutens und zur Behandlung schwerer Erkrankungen der Nase und der Kieferhöhle. gr. 8. 1900. 1 M. 60 Pf.

Blumenfeld, Dr. Felix, Spezielle Diätetik und Hygiene des Lungen- und Kehlkopf-Schwindsüchtigen. Zweite vermehrte und verbesserte Auflage. gr. 8. 1909. 2 M. 80 Pf.

Blumenthal, Dr. Ph. M., Die soziale Bekämpfung der Tuberkulose in Europa und Amerika. (Frankreich, Belgien, England, Deutschland.) Deutsche Bearbeitung von Dr. A. Dworetzky. Mit einem Vorwort von E. v. Leyden. gr. 8. 1905. 5 M.

Bruck, Dr. Franz, Aphorismen für die hals-, nasen- und ohrenärztliche Praxis. 8. 1911. 1 M.

Bukofzer, Dr. M., Die Krankheiten des Kehlkopfes. gr. 8. 1903. 4 M. 60 Pf.

Bussenius, Stabsarzt Dr. W., Mit- und Nachkrankheiten des Kehlkopfes bei akuten und chronischen Infektionen. gr. 8. 1902. 1 M.

Ewald, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. C. A. und Geh. Med.-Rat Prof. Dr. A. Heffter, Handbuch der allgemeinen und speziellen Arzneiverordnungslehre. Auf Grundlage des Deutschen Arzneibuches 5. Ausgabe und der neuesten ausländischen Pharmakopöen. Mit einem Beitrag von Prof. Dr. E. Friedberger. Vierzehnte gänzlich umgearbeitete Auflage. gr. 8. 1911. Gebd. 18 M.

Fraenkel, Prof. Dr. Bernh., Gefrierdurchschnitte zur Anatomie der Nasenhöhle. 17 Quarttafeln in Photogravure mit erl. Text. 1891. 25 M.

Hohmeier, Prof. Dr. Fr., Die Anwendungsweise der Lokalanästhesie in der Chirurgie. Auf Grund anatomischer Studien und praktischer Erfahrungen dargestellt. Mit einer Einführung von Prof. Dr. Fritz Koenig. gr. 8. Mit 54 Abbildungen. 1913. 4 M.

Jaeger, Oberstabsarzt Prof. Dr. H., Die Cerebrospinalmeningitis als Heeresseuche in ätiologischer, epidemiologischer, diagnostischer und prophylaktischer Beziehung. 8. Mit 33 Texttafeln. 1901. (Bibliothek v. Coler-v. Schjerning, IX. Bd.) In Kaliko gebd. 7 M.

König, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Franz, Lehrbuch der speziellen Chirurgie. Für Aerzte und Studierende. Achte Auflage. gr. 8. Mit Textfiguren. 1904 bis 1905. In drei Bänden. 49 M.

König's Lehrbuch der Chirurgie für Aerzte und Studierende. IV. Band. Allgemeine Chirurgie. Von Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Otto Hildebrand, Direktor der chirurgischen Universitätsklinik und Poliklinik der Kgl. Charité zu Berlin. Dritte neubearbeitete Auflage. gr. 8. Mit 438 Textfiguren. 1909. 20 M.

Krause, Prof. Dr. H., Die Erkrankungen der Singstimme, ihre Ursachen und Behandlung. Nach einem Referat vom XII. internat. med. Kongress in Moskau. 8. 1898. 1 M.

Kuttner, Dr. A., Die nasalen Reflexneurosen und die normalen Nasenreflexe. gr. 8. 1904. 6 M.

Mackenzie, Dr. Morell, Die Krankheiten des Halses und der Nase. Deutsch herausgegeben und mit Zusätzen versehen von Dr. Sir F. Semon. gr. 8. Zwei Bände. Mit Textfiguren. 1880—1884. 36 M.

Mikulicz, Prof. Dr. J. und Priv.-Doz. Dr. P. Michelson, Atlas der Krankheiten der Mund- und Rachenhöhle. 44 Buntdrucktafeln mit erl. Text. 1892. 80 M.

Verlag von August Hirschwald in Berlin NW. 7.

(Durch alle Buchhandlungen zu beziehen.)

- Most**, dirig. Arzt Dr. Aug., Die Topographie des Lymphgefäßapparates des Kopfes und des Halses in ihrer Bedeutung für die Chirurgie. gr. 8. Mit 11 Tafeln und Textfiguren. 1906. 9 M.
- v. Navratil**, Prof. Dr. E., Entstehung und Entwicklung der Laryngoskopie. Erinnerungen aus meiner ärztlichen Tätigkeit 1858—1913. gr. 8. 1914. 1 M. 60 Pf.
- Orth**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Joh., Drei Vorträge über Tuberkulose. gr. 8. Mit 2 Kurven im Text. 1913. 2 M.
- Otobe**, Dr. S., Tiefatmen für unsere Gesundheit. 8. Mit 1 Tafel und 3 Textfiguren. 1914. 1 M. 60 Pf.
- Ott**, Dr. A., Die chemische Pathologie der Tuberkulose. Bearbeitet von Priv.-Doz. Dr. P. Clemens, Doz. Dr. A. Jolles, Prof. Dr. R. May, Dr. W. von Moraczewski, Dr. A. Ott, Dr. H. von Schroetter und Dr. A. von Weismayer. Herausgegeben von Dr. A. Ott. gr. 8. 1903. 14 M.
- Passow**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. A., Gelöste und ungelöste Aufgaben der Ohrenheilkunde. Festrede zum Stiftungsfest der Kaiser Wilhelms-Akademie. gr. 8. 1912. 80 Pf.
- Rosenthal**, Dr. Carl, Die Erkrankungen der Nase, deren Nebenhöhlen und des Nasenrachenraumes. Ein kurzgefasstes Lehrbuch für Aerzte und Studierende. Zweite verm. und verb. Auflage. gr. 8. Mit 41 Figuren. 1897. 6 M.
- — Die Erkrankungen des Kehlkopfes. Ein kurzgefasstes Lehrbuch für Aerzte und Studierende. gr. 8. Mit 68 Textfiguren. 1893. 8 M.
- — Die Zunge und ihre Begleit-Erscheinungen bei Krankheiten. Für Aerzte und Studierende bearbeitet. gr. 8. 1903. 6 M.
- Schreiber**, Prof. Dr. Jul., Ueber den Schluckmechanismus. gr. 8. Mit 22 Figuren und 2 Doppeltafeln. 1904. 3 M.
- Semon**, Prof. Dr. Sir Felix, Forschungen und Erfahrungen 1880—1910. Eine Sammlung ausgewählter Arbeiten. gr. 8. Zwei Bände. (I. Bd. Mit 2 Tafeln und zahlreichen Textfiguren. II. Bd. Mit 3 Tafeln in Farbendruck und zahlreichen Textfiguren.) 1912. 32 M.
- v. Sokolowski**, Primararzt Dr. A., Klinik der Brustkrankheiten. gr. 8. Zwei Bände. 1906. 32 M.
- Trautmann**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. F., Chirurgische Anatomie des Schläfenbeins, insbesondere für Radikaloperation. 4. Mit 2 Tafeln und 72 Stereokopen. 1898. 60 M.
- — Anatomische, pathologische und klinische Studien über Hyperplasie der Rachentonsille, sowie chirurgische Behandlung der Hyperplasie zur Verhütung von Erkrankungen des Gehörorgans. Folio. Mit 7 Tafeln und 12 stereoskop. Photographien nach Sektionspräparaten. 1886. 40 M.
- — Leitfaden für Operationen am Gehörorgan. kl. 8. Mit 27 Textfiguren. 1901. (Bibliothek v. Coler-v. Schjerning, IV. Bd.) In Kaliko geb. 4 M.
- Verhandlungen des III. Internationalen Laryngo-Rhinologen-Kongresses**. Berlin, 30. August bis 2. September 1911. Teil I: Referate. Herausgegeben im Auftrage des Internationalen Comité für die Laryngo-Rhinologen-Kongresse von Prof. Dr. G. Finder, Sekretär des Comité. Mit 6 Kurven im Text. gr. 8. 1911. 4 M.— Teil II: Verhandlungen. Herausgegeben vom Generalsekretär Prof. Dr. A. Rosenberg. gr. 8. Mit dem Porträt B. Fraenkel's und zahlreichen Textabbildungen. 1912. 10 M.
- Veröffentlichungen aus dem Gebiete des Militärsanitätswesens**. Herausgegeben von der Medizinal-Abteilung des Kgl. preuss. Kriegsministeriums. Heft 51: Ueber Sauerstoffatmungsgeräte im Heeressanitätsdienste. Bericht erstattet im wissenschaftlichen Senate der Kaiser Wilhelms-Akademie von Generalarzt Dr. Landgraf und Geh. Med.-Rat Prof. Dr. Kraus. gr. 8. 1912. 80 Pf.
- Warnekros**, Geh. Med.-Rat Prof. Dr. L., Gaumenspalten. gr. 8. Zweite vermehrte und veränderte Auflage. Mit 59 Abbildungen. 1909. 1 M.

Inhalt.

	Seite
XIX. Zur Vakzinebehandlung der Ozaena. Von Hofrat Prof. Dr. O. Frh. v. Chiari (Wien)	387
XX. Ueber die Grundlagen der Behandlung von Stimmstörungen mit harmonischer Vibration. Von Hermann Gutzmann (Berlin). (Mit 14 Textfiguren.)	389
XXI. Zur Kenntnis der Basalzellenkrebse der Nase, der Nebenhöhlen, des Kehlkopfes und der Trachea. Von Prof. E. Krompecher (Budapest). (Hierzu Tafeln III—V.)	443
XXII. Die Operation der Stirnhöhle nach Szamoylenko's Vorschlag. Von Prof. P. Kretschmann (Magdeburg). (Mit 1 Textfigur.)	461
XXIII. Stimmbänderkrankungen bei Kriegsteilnehmern. Von Prof. Dr. Streit (zurzeit im Felde)	473
XXIV. Zur Frage der myopathischen Kehlkopflähmung. Von Prof. Dr. C. Hart (Berlin-Schöneberg). (Mit 2 Textfiguren.)	481
XXV. Eine typische Schussverletzung der Nase. Von Dr. R. Imhofer (Prag). (Hierzu Tafel VI und 3 Textfiguren.)	488
XXVI. Die Schleimhautveränderungen der oberen Luftwege beim „Boeck-schen Sarkoid“ und ihre Stellung zum Lupus pernio. Von Dr. K. Ulrich (Basel). (Hierzu Tafeln VII und VIII.)	506
XXVII. Geschichte der Kriegschirurgie des Halses. Von Dr. C. Kassel (Posen)	535
XXVIII. Kombination von Karzinom und Tuberkulose im Kehlkopfe. Von Dr. Z. von Lénárt (Budapest)	586
XXIX. Weitere Erfahrungen mit der endonasalen Eröffnung des Tränensackes nach West-Polyák. Von Dr. G. F. Rochat und Dr. C. E. Benjamins (Utrecht). (Mit 3 Textfiguren.)	591
XXX. Ueber Schleimhautpempfigus. Von Prof. Dr. Thost (Hamburg-Eppendorf). (Hierzu Tafel IX und 2 Textfiguren.)	599
XXXI. Der angeborene Verschluss der Choanen. Von Prof. W. Berbling (Marburg). (Hierzu Tafel X.)	632
XXXII. Berichtigung. Von Aurel Réthy (Budapest)	648
Ottokar v. Chiari †	649

Einsendungen für das **Archiv für Laryngologie** werden an Herrn Professor Dr. G. Finder in Berlin (W. 50, Augsburgs Strasse 38) direkt oder an die Verlagsbuchhandlung erbeten.

RF Laryngologie

RF

1

.A8

V. 31

16 Mr 51

MESS

Laryngology
+ Rhinology

572818

Dr. Perlman

BILLINGS

572818

RF

1

.A8

V. 31

Billings Library

Biology Library

UNIVERSITY



79 85